(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

特許第3433929号 (P3433929)

(45)発行日 平成15年8月4日(2003.8.4)

(24)登録日 平成15年5月30日(2003.5.30)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

 $\mathbf{F}^{\prime}$ 

C 1 2 N 15/09 Z N A

C 1 2 Q 1/68

A

C 1 2 Q 1/68

C 1 2 N 15/00

ZNAA

請求項の数21(全 69 頁)

(21)出願番号	特願2000-606736(P2000-606736)	(73)特許権者	302019245 タカラバイオ株式会社
(86) (22)出願日	平成12年3月14日(2000.3.14)		滋賀県大津市瀬田三丁目4番1号
		(72)発明者	向井 博之
(86)国際出願番号	PCT/JP00/01534		滋賀県守山市水保町字南川1461-82
(87)国際公開番号	WO00/056877	(72)発明者	山本 純子
(87)国際公開日	平成12年9月28日(2000.9.28)		滋賀県守山市古高町332-2
審查請求日	平成14年6月26日(2002.6.26)	(72)発明者	武田 理
(31)優先権主張番号	特願平11-76966		滋賀県彦根市野良田町340-1-811
(32)優先日	平成11年3月19日(1999.3.19)	(72)発明者	三宅 一恵
(33)優先権主張国	日本 (JP)		京都府宇治市五ケ庄三番割34-7
(31)優先権主張番号	特願平11-370035	(74)代理人	100062144
(32)優先日	平成11年12月27日(1999.12.27)		弁理士 青山 葆 (外1名)
(33)優先権主張国	日本 (JP)		
		審査官	六笠 紀子
早期審查対象出願			
			最終頁に続く
		II.	

# (54) 【発明の名称】 核酸配列の増幅方法

1

# (57)【特許請求の範囲】

【請求項1】 核酸配列を増幅するための方法であって、

(a) 鋳型となる核酸、デオキシリボヌクレオチド3リン酸、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼ、少なくとも1種類のプライマー、および該プライマーより生成する伸長鎖を切断するエンドヌクレアーゼを混合して反応混合物を調製する工程; ここで該プライマーは、鋳型となる核酸の塩基配列に実質的に相補的であり、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有し、該リボヌクレオチドが該プライマーの3、末端又は3、末端側に配置されたキメラオリゴヌクレオチドプライマーであり;および

(b) 鋳型となる核酸へのプライマーの特異的なアニーリング、DNAボリメラーゼによる伸長鎖合成反応及び

2

鎖置換反応、並びにエンドヌクレアーゼによる伸長鎖の 切断反応が行える一定の温度条件で増幅産物を生成する のに充分な時間、反応混合物をインキュベートする工 程、

を包含するととを特徴とする核酸配列の増幅方法。

【請求項2】 さらに鋳型となる核酸の塩基配列に実質的に相同な配列を有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーを含有する反応混合物を使用することを特徴とする請求項1記載の核酸配列の増幅方法。

- LO 【請求項3】 核酸配列を増幅するための方法であって、
  - (a) 鋳型となる核酸を該核酸の塩基配列に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理して該鋳型に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリボヌ

クレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオ リゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌクレオ チドは、該プライマーの3、末端又は3、末端側に配置 され:

(b) (a) 工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および

(c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断さ れた二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置 換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補 10 的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程;

ここで(b)工程と(c)工程は連続的に反復され、こ とで工程(a)~(c)は、鋳型となる核酸へのプライ マーの特異的なアニーリング、DNAポリメラーゼによ る伸長鎖合成反応及び鎖置換反応、並びにエンドヌクレ アーゼによる伸長鎖の切断反応が行える一定の温度条件 で実施される、

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法。

【請求項4】 請求項3記載の方法であって、再生され たプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(b)工程に再 20 度利用される工程; さらに以下の工程、

(d)(c)工程で得られる遊離した置換鎖を鋳型とし て(a)工程で使用されたプライマーとは異なる少なく とも1種のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理 して、置換鎖に相補的なブライマー伸長鎖を合成する工 程;ここで該(a)工程で使用されたプライマーとは異 なるプライマーは置換鎖の塩基配列に実質的に相補的 で、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチド を含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであっ 3′末端側に配置され;

(e)(d)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程:および

(f)(e)工程で得られる、プライマー伸長鎖が切断 された二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖 置換活性を有するDNAボリメラーゼによって鋳型に相 補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、 再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(e) 工程に再度利用される工程;

とこで工程(d)~(f)は、鋳型となる核酸へのプラ イマーの特異的なアニーリング、DNAポリメラーゼに よる伸長鎖合成反応及び鎖置換反応、並びにエンドヌク レアーゼによる伸長鎖の切断反応が行える一定の温度条 件で実施される、

を包含するととを特徴とする核酸配列の増幅方法。

【請求項5】 鎖置換活性を有する1種のDNAポリメ ラーゼを使用して実施されることを特徴とする請求項1 ~4のいずれか1項記載の核酸配列の増幅方法。

による切断のために配置されていることを特徴とする請 求項1~5のいずれか1項記載の核酸配列の増幅方法。

【請求項7】 DNAポリメラーゼが、大腸菌由来のD NAポリメラーゼ I のクレノウ断片、バチルス ステア ロサーモフィラス由来の5'→3'エキソヌクレアーゼ 欠損BstDNAポリメラーゼ、およびバチルス カル ドテナックス由来の5′→3′エキソヌクレアーゼ欠損 BcaDNAポリメラーゼからなる群から選択されるD NAポリメラーゼである請求項1~6のいずれか1項記 載の核酸配列の増幅方法。

【請求項8】 エンドヌクレアーゼがエンドリボヌクレ アーゼである請求項1~7のいずれか1項記載の核酸配 列の増幅方法。

【請求項9】 エンドリボヌクレアーゼがRNaseH である請求項8記載の核酸配列の増幅方法。

【請求項10】 キメラオリゴヌクレオチドプライマー が、連続した2残基以上のリボヌクレオチドを含有する ことを特徴とする請求項1~9のいずれか1項記載の核 酸配列の増幅方法。

【請求項11】 キメラオリゴヌクレオチドプライマー が、1以上の修飾リボヌクレオチドを含有していること を特徴とする請求項1~10のいずれか1項記載の核酸 配列の増幅方法。

【請求項12】 キメラオリゴヌクレオチドブライマー が、リボヌクレオチドのα位のリン原子に結合している 酸素原子を硫黄原子に置き換えた(α-S)リボヌクレ オチドを含有していることを特徴とする請求項11記載 の核酸配列の増幅方法。

【請求項13】 鋳型となる核酸が一本鎖または二本鎖 て、該リボヌクレオチドは該プライマーの3'末端又は 30 のDNAである請求項1~12のいずれか1項記載の核 酸配列の増幅方法。

> 【請求項14】 鋳型となる二本鎖DNAを一本鎖DN Aにする工程の後に実施されることを特徴とする請求項 13記載の核酸配列の増幅方法。

> 【請求項15】 鋳型となる核酸がRNAから逆転写反 応によって得られたcDNAである請求項13または1 4記載の核酸配列の増幅方法。

【請求項16】 RNAを鋳型とした逆転写反応によっ てcDNAを合成する工程の後に実施されることを特徴 40 とする請求項15記載の核酸配列の増幅方法。

【請求項17】 逆転写反応用プライマーがオリゴdT プライマー、ランダムプライマー、キメラオリゴヌクレ オチドプライマーもしくは特異的プライマーからなる群 より選択されるプライマーである請求項16記載の核酸 配列の増幅方法。

【請求項18】 逆転写酵素として逆転写酵素活性を有 するDNAボリメラーゼを使用することを特徴とする請 求項15~17のいずれか1項記載の核酸配列の増幅方 法。

【請求項6】 リボヌクレオチドがエンドヌクレアーゼ 50 【請求項19】 逆転写反応と鋳型に相補的な伸長鎖の

20

合成とが、逆転写酵素活性と鎖置換活性とを有する1種 のDNAポリメラーゼにより実施されることを特徴とす る請求項15~18のいずれか1項記載の核酸配列の増 幅方法。

【請求項20】 DNAポリメラーゼが、バチルス ス テアロサーモフィラス由来の5'→3'エキソヌクレア ーゼ欠損BstDNAポリメラーゼ、もしくは、バチル ス カルドテナックス由来の5'→3'エキソヌクレア ーゼ欠損Bca DNAポリメラーゼであることを特徴 とする請求項19記載の核酸配列の増幅方法。

【請求項21】 試料中の標的核酸を検出するための方 法であって、

(a)請求項1~20記載の核酸配列の増幅方法により 標的核酸を増幅する工程; および

(b)(a)工程により増幅された標的核酸を検出する 工程;

を包含することを特徴とする標的核酸の検出方法。 【発明の詳細な説明】

# 技術分野

本発明は、遺伝子工学分野において有用なDNAの合 成方法に関し、鋳型となる核酸配列の増幅方法および該 方法で増幅された核酸の検出方法に関する。

### 背景技術

遺伝子工学分野の研究においてDNAの合成は種々の 目的に使用される。このうちオリゴヌクレオチドのよう な短鎖のDNAの合成を除けば、そのほとんどはDNA ポリメラーゼを利用した酵素的方法により実施されてい る。例えば、ポリメラーゼ連鎖反応法 (PCR法) があ るが、それは米国特許第4,683,195号、第4, に記述されている。もう一つの例としては、トレンズ イン バイオテクノロジー (Trends in Biotechnolog y) 第10巻、146~152頁(1992) に記載の 当該方法と逆転写酵素反応を組合わせた逆転写PCR法 (RT-PCR法)が挙げられる。上記の方法の開発に より、DNAから、若しくはRNAから目的とする領域 を増幅することが可能になった。

これらのDNA合成方法は、目的とするDNA領域を 増幅させるために例えば、二本鎖鋳型DNAの一本鎖へ の解離(変性)、一本鎖鋳型DNAへのプライマーのア ニーリング、プライマーからの相補鎖合成(伸長)の3 つのステップからなる反応により、もしくは、"シャト ルPCR"(『PCR法最前線』、「蛋白質核酸 酵 素」別冊、第41巻、第5号、425頁~428頁(1 996)と呼ばれる、前述の3ステップ反応のうちプラ イマーのアニーリングおよび伸長のステップを同一温度 で行なう2ステップ反応により実施される。

さらに、別法としては、1989年6月14日に公開 された欧州特許出願第320,308号に記述されてい るリガーゼ連鎖反応(LCR; ligase chain reactio

n) 法、あるいはPCR プロトコールズ (PCR Protoco ls, Academic Press. Inc.,1990) 245~252頁に 記述されている転写増幅システム(TAS;transcript ion-based amplification system) 法が挙げられる。上 記4法は、次の増幅サイクルのための一本鎖標的分子を 再生するために、高温から低温の反応を何回も繰り返す 必要がある。このように温度によって反応が制約される ため、反応系は不連続な相またはサイクルで行なう必要 がある。

従って、上記の方法には広い温度範囲で、かつ、厳密 な温度調整を経時的に行なうことのできる高価なサーマ ルサイクラーを使用することが必要となる。また、該反 応は、2種類~3種類の温度条件で行なうため設定温度 にするために要する時間が必要であり、そのロス時間は サイクル数に比例して増大していく。

そこで、上記問題点を解決すべく等温状態で実施可能 な核酸増幅法が開発された。例えば、特公平7-114 718号に記載の鎖置換型増幅(SDA; strand displ acement amplification) 法、自立複製(3 SR; selfsustained sequence replication) 法、日本国特許番号 第2650159号に記載の核酸配列増幅(NASB A; nucleic acid sequence based amplification) 法、TMA(transcription-mediated amplification) 法、日本国特許番号第2710159号に記載のQ8レ プリカーゼ法、さらに米国特許番号第5,824,51 7号、国際公開パンフレット第99/09211号、国 際公開バンフレット第95/25180号あるいは、国 際公開第99/49081号等に記載の種々の改良SD A法が挙げられる。米国特許番号第5,916,777 683, 202号および第4, 800, 159号に詳細 30 号には等温状態でのオリゴヌクレオチドの酵素的合成方 法が記載されている。これらの等温核酸増幅法またはオ リゴヌクレオチド合成法の反応においては、プライマー の伸長や、一本鎖伸長生成物(または元の標的配列)へ のプライマーのアニーリングや、それに続くプライマー の伸長は、一定温度で保温された反応混合物中で同時に 起とる。

> これらの等温核酸増幅法のうち最終的に DNAが増幅 される系、例えば、SDA法は、DNAポリメラーゼと 制限エンドヌクレアーゼを介する二本鎖の置換による、 試料中の標的核酸配列(およびその相補鎖)の増幅法で あるが、該方法では、増幅に使用するプライマーは4種 類必要であり、その内の2種類は、制限エンドヌクレア ーゼの認識部位を含むように構築する必要がある。ま た、該方法では、DNA合成のための基質として、修飾 されたデオキシリボヌクレオチド3リン酸、例えば $\alpha$ 位 のリン酸基の酸素原子が硫黄原子(S)に置換された (α-S) デオキシリボヌクレオチド3リン酸を大量に 用いる必要があり、ルーチンワークで反応を行なう遺伝 子検査等においては、そのランニングコストが深刻な問 50 題となってくる。さらに該方法では、増幅されたDNA

断片中に上記の修飾ヌクレオチド、たとえば( $\alpha$  - S) デオキシリボヌクレオチドが含まれるため、例えば、増幅後のDNA断片を制限酵素長多型(RFLP; restriction enzyme fragment length polymorphism)解析に供しようとする場合に、該断片が制限酵素で切断できないことがある。

また、米国特許番号第5,824,517号記載の改 良SDA法は、RNAとDNAから構成され、少なくと も3′末端にDNAが配置された構造を必須要件とする キメラプライマーを使用するDNA増幅方法である。ま た、国際公開パンフレット第99/09211号に記載 の改良SDA法は、5′突出末端を生じさせる制限酵素 が必要である。また、国際公開パンフレット第95/2 5180号に記載の改良SDA法は、少なくとも2組の プライマー対を必要とする。さらに、国際公開パンフレ ット第99/49081号に記載の改良SDA法は、少 なくとも2組のプライマーと少なくとも1種類の修飾デ オキシリボヌクレオチド3リン酸を必要とする。一方、 米国特許番号第5, 916, 777号は、オリゴヌクレ オチドを合成するために、3′末端にリボヌクレオチド を有するプライマーを使用してDNAを合成し、反応終 了後にエンドヌクレアーゼによりプライマー伸長鎖中の プライマーと伸長鎖の間にニックをいれて分離させ、テ ンプレートを消化し、さらにプライマーを回収して再利 用するというものである。該方法では、プライマーを再 利用する際には反応系よりプライマーを単離したうえで 鋳型を再度アニーリングさせる必要がある。

上記のように従来の等温核酸増幅法はまだまだ種々の問題をかかえており、低ランニングコストで、かつ結果的に得られたDNA断片をさらに遺伝子工学的な処理に使用することが可能な核酸配列の増幅方法が求められていた。

## 発明の目的

本発明の主な目的は、オリゴヌクレオチドプライマーの存在下にDNA合成反応を行なうことを特徴とする簡便で、効率の良い核酸配列の増幅方法及びDNA増幅断片の大量供給のためのDNA増幅断片の大量製造方法を提供することにある。

#### 発明の概要

本発明者らは鋭意研究の結果、リボヌクレオチドが3、末端又は3、末端側に配置されたキメラオリゴヌクレオチドプライマー、エンドリボヌクレアーゼ、およびDNAポリメラーゼの存在下に目的とする領域のDNAを増幅する方法を見出し、優れた遺伝子増幅反応系を構築し、本発明を完成するに至った。該方法は、等温条件下、キメラオリゴヌクレオチドプライマーを用いる核酸配列の増幅(ICAN; Isothermally chimeric primer used amplification of nucleic acid) 法である。

本発明の第1の発明は、核酸配列を増幅するための方 法であって、 (a) 鋳型となる核酸をとの核酸の塩基配列に実質的に 相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメ

8

ラーゼにより処理して上記鋳型に相補的なプライマー伸 長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリ ボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメ ラオリゴヌクレオチドプライマーであって、この リ

ボヌクレオチドは、エンドヌクレアーゼによる切断のためにプライマーの3'末端又は3'末端側に配置され; (b)(a)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸

10 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程: および

(c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程;

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関する。

本発明の第2の発明は、少なくとも2種類のプライマーを使用し、核酸配列を増幅するための方法であって、

(a) 鋳型となる核酸を該核酸の塩基配列に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理して上記鋳型に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであって、このリボヌクレオチドは、エンドヌクレアーゼによる切断のためにプライマーの3、末端又は3、末端側に配置され;

(b)(a)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼで切断する工程;

(c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3'末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(b)工程に再度利用される工程;

(d)(c)工程で得られる遊離した置換鎖を鋳型として(a)工程で使用されたプライマーとは異なる少なくとも1種のプライマーとDNAボリメラーゼにより処理して、置換鎖に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで(a)工程で使用されたプライマーとは異なるプライマーは置換鎖の塩基配列に実質的に相補的なデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオリゴヌクレオチドブライマーであって、当該リボヌクレオチドはエンドヌクレアーゼによる切断のために該プライマーの3、末端又は3、末端側に配置され;

(e)(d)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ 50 で切断する工程;および

(f)(e)工程で得られる、プライマー伸長鎖が切断 された二本鎖核酸のプライマー部分の3′末端より、鎖 置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相 補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、 再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(e) 工程に再度利用される工程;

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す る。

本発明の第1および第2の発明は、等温で行ってもよ く、また鋳型となる核酸配列がDNA配列であってもよ 10 い。さらに、第1および第2の発明の(a)工程の前に RNAを鋳型として、逆転写酵素による逆転写反応によ り一本鎖のcDNAを調製する工程を含んでもよく、該 一本鎖の c DNAを鋳型となる核酸配列とすることもで きる。また、本発明の第1および第2の発明において、 鋳型となるDNAは一本鎖、二本鎖のいずれもが好適に 使用できる。二本鎖DNAが鋳型となる場合は、二本鎖 DNAを一本鎖に変性する前処理工程の後に本発明の方 法を行えばよい。

上記発明において、プライマーからの伸長は鎖置換活 性を有するDNAポリメラーゼにより行われることを特 徴とする。即ち、本発明には大腸菌由来のDNAボリメ ラーゼ [ のクレノウ断片、バチルス ステアロサーモフ ィラス由来の5′→3′エキソヌクレアーゼ欠損Bst DNAポリメラーゼ、およびバチルス カルドテナック ス由来の5′→3′エキソヌクレアーゼ欠損BcaDN Aポリメラーゼからなる群から選択されるDNAポリメ ラーゼが好適に使用できる。また、エンドヌクレアーゼ は、エンドリボヌクレアーゼが好適に使用でき、特に限 定するものではないが、例えばRNaseHが使用でき る。

本発明の第3の発明は、核酸配列を増幅するための方 法であって、

(a)鋳型となる核酸、デオキシリボヌクレオチド3リ ン酸、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼ、少なく とも1種類のプライマー、およびこのプライマーより生 成する伸長鎖を切断するエンドヌクレアーゼを混合して 反応混合物を調製する工程; ここで該プライマーは、鋳 型となる核酸の塩基配列に実質的に相補的であり、デオ キシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有 し、リボヌクレオチドがエンドヌクレアーゼによる切断 のためにプライマーの3、末端又は3、末端側に配置さ れたキメラオリゴヌクレオチドであり、;および

(b) 反応産物を生成するのに充分な時間、反応混合物 をインキュベートする工程、

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す る。

上記第3の発明において、鋳型となる核酸配列として は、一本鎖DNA、一本鎖DNAに変性された二本鎖D DNAからなる群より選択される核酸配列が例示され る。また、上記反応混合物中に2種以上のキメラオリゴ ヌクレオチドプライマーを含有させてもよい。本発明に 使用される鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼ、エ ンドヌクレアーゼには、上記の第1、第2の発明に使用 されるものが好適に使用できる。

本発明の第1~第3の発明に使用されるプライマー は、キメラオリゴヌクレオチドプライマーであり、例え ば、プライマーの3、末端又は3、末端側に少なくとも 1残基、好ましくは連続した2残基以上のリボヌクレオ チドが結合した構造を有するキメラオリゴヌクレオチド プライマーを用いることができる。

また、本発明の第1~第3の発明に使用される鋳型 は、核酸増幅方法によってあらかじめ増幅された核酸で あってもよい。該核酸増幅方法は、例えば、TAS法、 3SR法、NASBA法、TMA法、QBレプリカーゼ 法、PCR法、LCR法、SDA法が利用できるが、核 酸を増幅するための方法であれば、特に限定はない。さ らに、本発明の方法は、これらの核酸増幅方法と組み合 20 わせて使用することができる。

また、上記核酸増幅反応においては、ランダムプライ マーまたは縮重プライマーを使用することができ、特に 限定はされないが例えば、少なくともその3、末端又は 3' 末端側にランダムな配列または縮重した配列を有す るプライマーが好適に使用できる。

本発明の第4の発明は、上記の第1~第3の発明に使 用できるキメラオリゴヌクレオチドプライマーに関す る。このプライマーは、デオキシリボヌクレオチドとリ ボヌクレオチドを含有し、プライマーの3、末端又は 3 末端側にリボヌクレオチドが配置されていることを 特徴とする。例えば、少なくとも1残基、好ましくは連 続した2残基以上のリボヌクレオチドを含有し、その 3 末端よりDNA鎖の伸長が可能なキメラオリゴヌク レオチドプライマーであって、リボヌクレアーゼ、例え ばRNaseHの作用により上記リボヌクレオチド残基 の3、末端側が切断されるよう設計されたキメラオリゴ ヌクレオチドプライマーが挙げられる。

本発明の第5の発明は、上記第1~第3の発明に使用 される鎖置換活性を有するDNAボリメラーゼ、エンド 40 ヌクレアーゼおよびそれらを含むキットに関する。

本発明の第6の発明は、標的核酸を検出するための方 法であって、本発明の第1~3の発明の核酸配列の増幅 方法により標的核酸を増幅した後、この核酸を検出する 工程を包含することを特徴とする。検出方法には、消光 状態になるような距離で配置された2種類以上の蛍光色 素で標識されたリボヌクレオチド(RNA)プローブに よって標的核酸を検出する方法が包含される。

本発明の第7の発明は、本発明の第6の発明の標的核 酸の検出方法に使用される鎖置換活性を有するDNAポ NA、またはRNAから逆転写反応によって得られた c 50 リメラーゼ、エンドヌクレアーゼおよびそれらを含むキ (6)

ットに関する。

本発明の第8の発明は、核酸を所定の領域に整列させ た核酸固定化物を作製するための方法に関し、本発明の 第1~3の発明の核酸配列の増幅方法により増幅された 核酸を担体上の所定の領域に整列させて固定化する工程 を包含することを特徴とする。特に好適には、実質的に その相補鎖を含まない一本鎖の核酸を増幅し、所定の領 域に整列させて固定化する方法が挙げられる。

11

本発明の第9の発明は、核酸を所定の領域に整列させ って作製されたものであることを特徴とする。特に好適 な核酸固定化物としては、実質的にその相補鎖を含まな い一本鎖の核酸を所定の領域に整列させて固定化させた 核酸固定化物が挙げられる。

本発明の第10の発明は、試料中の標的核酸を検出す るための方法に関し、本発明の第9の発明の核酸を所定 の領域に整列させた核酸固定化物を使用し、との核酸固 定化物上の所定の領域に整列させて固定化された核酸に ハイブリダイズした核酸を検出することを特徴とする。

本発明の第11の発明は核酸を大量に製造する方法で 20 あって、

- (a) 鋳型となる核酸をこの核酸の塩基配列に実質的に 相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメ ラーゼにより処理して上記鋳型に相補的なプライマー伸 長鎖を合成する工程;ここで該プライマーはデオキシリ ボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメ ラオリゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌク レオチドは、エンドヌクレアーゼによる切断のためにプ ライマーの3、末端又は3、末端側に配置され;
- (b) (a) 工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程:および
- (c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断さ れた二本鎖核酸のプライマー部分の3′末端より、鎖置 換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補 的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程;

を包含することを特徴とする核酸の製造方法に関する。 本発明の第12の発明は、少なくとも2種類のプライ マーを使用し、核酸を大量に製造する方法であって、

- (a) 鋳型となる核酸をこの核酸の塩基配列に実質的に 40 相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメ ラーゼにより処理して上記鋳型に相補的なプライマー伸 長鎖を合成する工程; ことで該プライマーはデオキシリ ボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメ ラオリゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌク レオチドは、エンドヌクレアーゼによる切断のためにプ ライマーの3、末端又は3、末端側に配置され;
- (b) (a) 工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程:

- (c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断さ れた二本鎖核酸のプライマー部分の3′末端より、鎖置 換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補 的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再 生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(b)工 程に再度利用される工程;
- (d)(c)工程で得られる遊離した置換鎖を鋳型とし て(a)工程で使用されたプライマーとは異なる少なく とも1種のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理 た核酸固定化物に関し、本発明の第8の発明の方法によ 10 して、置換鎖に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工 程; CCで(a)工程で使用されたプライマーとは異な るプライマーは置換鎖の塩基配列に実質的に相補的なデ オキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有 するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであって、該 リボヌクレオチドはエンドヌクレアーゼによる切断のた めにプライマーの3、末端又は3、末端側に配置され; (e)(d)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および
  - (f)(e)工程で得られる、プライマー伸長鎖が切断 された二本鎖核酸のプライマー部分の3'末端より、鎖 置換活性を有するDNAボリメラーゼによって鋳型に相 補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、 再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(e) 工程に再度利用される工程:

を包含することを特徴とする核酸の製造方法に関する。 本発明の第13の発明は核酸を大量に製造する方法で あって、

- (a) 鋳型となる核酸、デオキシリボヌクレオチド3リ ン酸、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼ、少なく とも1種類のプライマー、およびこのプライマーより生 成する伸長鎖を切断するエンドヌクレアーゼを混合して 反応混合物を調製する工程; ここで該プライマーは、鋳 型となる核酸の塩基配列に実質的に相補的であり、デオ キシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有 し、該リボヌクレオチドがエンドヌクレアーゼによる切 断のためにプライマーの3、末端又は3、末端側に配置 されたキメラオリゴヌクレオチドであり; および
- (b) 反応産物を生成するのに充分な時間、反応混合物 をインキュベートする工程、

を包含することを特徴とする核酸の製造方法に関する。 本発明の第14の発明は核酸配列を増幅するための方 法であって、

- (a) 増幅しようとする配列を含む核酸を核酸増幅反応 によって増幅し、鋳型となる核酸を調製する工程;
- (b)(a)で得られた鋳型となる核酸を該核酸の塩基 配列に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマー とDNAポリメラーゼにより処理して該鋳型に相補的な プライマー伸長鎖を合成する工程; ととで該プライマー 50 はデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを

含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであっ て、該リボヌクレオチドは、エンドヌクレアーゼによる 切断のために該プライマーの3、末端又は3、末端側に 配置され;

(c)(b)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および

(d)(c)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断さ れた二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置 換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補 10 的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程;

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す

本発明の第15の発明は少なくとも2種類のプライマ ーを使用し、核酸配列を増幅するための方法であって、

(a) 増幅しようとする配列を含む核酸を核酸増幅反応 によって増幅し、鋳型となる核酸を調製する工程;

(b) (a) で得られた鋳型となる核酸を該核酸の塩基 配列に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマー とDNAポリメラーゼにより処理して該鋳型に相補的な プライマー伸長鎖を合成する工程; ことで該プライマー はデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを 含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであっ て、該リボヌクレオチドは、エンドヌクレアーゼによる 切断のために該プライマーの3、末端又は3、末端側に

(c)(b)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程:

(d)(c)工程で得られるブライマー伸長鎖が切断さ れた二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置 換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補 的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再 生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(c)工 程に再度利用される工程;

(e)(d)工程で得られる遊離した置換鎖を鋳型とし て(b)工程で使用されたプライマーとは異なる少なく とも1種のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理 して、置換鎖に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工 程: ととで該

(b) 工程で使用されたプライマーとは異なるプライマ ーは置換鎖の塩基配列に実質的に相補的で、デオキシリ ボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメ ラオリゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌク レオチドはエンドヌクレアーゼによる切断のために該プ ライマーの3、末端又は3、末端側に配置され;

(f)(e)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および

された二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖 置換活性を有するDNAボリメラーゼによって鋳型に相 補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、 再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(f) 工程に再度利用される工程:

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す

本発明の第16の発明は核酸配列を増幅するための方 法であって、

(a) 増幅しようとする配列を含む核酸を核酸増幅反応 によって増幅し、鋳型となる核酸を調製する工程;

(b) (a) で得られた鋳型となる核酸、デオキシリボ ヌクレオチド3リン酸、鎖置換活性を有するDNAポリ メラーゼ、少なくとも1種類のプライマー、および該プ ライマーより生成する伸長鎖を切断するエンドヌクレア ーゼを混合して反応混合物を調製する工程;ととで該プ ライマーは、鋳型となる核酸の塩基配列に実質的に相補 的であり、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレ オチドを含有し、該リボヌクレオチドがエンドヌクレア ーゼによる切断のために該プライマーの3、末端又は 3'末端側に配置されたキメラオリゴヌクレオチドプラ イマーであり;および

(c) 反応産物を生成するのに充分な時間、反応混合物 をインキュベートする工程、

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す

本発明の第14~第16の発明においては、増幅しよ うとする配列を含む核酸を先に核酸増幅反応によって増 幅し、該増幅産物を本発明の第1~3の発明の方法の鋳 型となる核酸として用いる。第14~16の発明に使用 する該核酸増幅方法は、核酸を増幅するための方法であ れば特に限定はなく、例えば、TAS法、3SR法、N ASBA法、TMA法、Qβレプリカーゼ法、PCR 法、LCR法、SDA法が利用できる。

また、上記核酸増幅反応においては、ランダムプライ マーまたは縮重プライマーを使用することができ、特に 限定はされないが例えば、少なくともその3、末端又は 3 末端側にランダムな配列または縮重した配列を有す るプライマーが好適に使用できる。

本発明の第17の発明は核酸配列を増幅するための方 40 法であって、

(a) 鋳型となる核酸を該核酸の塩基配列に実質的に相 補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメラ ーゼにより処理して該鋳型に相補的なプライマー伸長鎖 を合成する工程; ととで該プライマーはデオキシリボヌ クレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオ リゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌクレオ チドは該プライマーの3、末端又は3、末端側に配置さ **h**;

(g)(f)工程で得られる、プライマー伸長鎖が切断 50 (b)(a)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸

法であって、

長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および

(c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3 末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程;

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関する。

本発明の第18の発明は少なくとも2種類のプライマーを使用し、核酸配列を増幅するための方法であって、(a)鋳型となる核酸を該核酸の塩基配列に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理して該鋳型に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌクレオチドは該プライマーの3、末端又は3、末端側に配置され;

(b)(a)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ 20 で切断する工程;

(c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(b)工程に再度利用される工程;

(d) (c) 工程で得られる遊離した置換鎖を鋳型として(a) 工程で使用されたプライマーとは異なる少なくとも1種のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理 30して、置換鎖に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該

(a)工程で使用されたプライマーとは異なるプライマーは置換鎖の塩基配列に実質的に相補的で、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌクレオチドは該プライマーの3、末端又は3、末端側に配置され;

(e)(d)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ 40 で切断する工程:および

(f)(e)工程で得られる、プライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3' 末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(e)工程に再度利用される工程;

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関する。

本発明の第19の発明は核酸配列を増幅するための方 50

(a) 鋳型となる核酸、デオキシリボヌクレオチド3リン酸、鎖置換活性を有するDNAボリメラーゼ、少なくとも1種類のプライマー、および該プライマーより生成する伸長鎖を切断するエンドヌクレアーゼを混合して反応混合物を調製する工程; ここで該プライマーは、鋳型となる核酸の塩基配列に実質的に相補的であり、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有し、該リボヌクレオチドが該プライマーの3、末端又は3、末端側に配置されたキメラオリゴヌクレオチドプライマーであり; および

16

(b) 反応産物を生成するのに充分な時間、反応混合物をインキュベートする工程、

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す ス

本発明の第20の発明は核酸配列を増幅するための方 法であって、

(a) 鋳型となる核酸を該核酸の塩基配列に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAボリメラーゼにより処理して該鋳型に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有し、該リボヌクレオチドが該プライマーの3'末端又は3'末端側に配置され、該リボヌクレオチド含有部位がエンドヌクレアーゼによって切断されるキメラオリゴヌクレオチドプライマーであり;

(b)(a)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および

(c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3'末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程;

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す 2

本発明の第21の発明は少なくとも2種類のプライマーを使用し、核酸配列を増幅するための方法であって、

(a) 鋳型となる核酸を該核酸の塩基配列に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAボリメラーゼにより処理して該鋳型に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有し、該リボヌクレオチドが該プライマーの3'末端又は3'末端側に配置され、該リボヌクレオチド含有部位がエンドヌクレアーゼによって切断されるキメラオリゴヌクレオチドプライマーであり;

(b)(a)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼで切断する工程;

(c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断さ

れた二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置 換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補 的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再 生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(b)工 程に再度利用される工程;

(d) (c) 工程で得られる遊離した置換鎖を鋳型として(a) 工程で使用されたプライマーとは異なる少なくとも1種のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理して、置換鎖に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該

(a)工程で使用されたプライマーとは異なるプライマーは置換鎖の塩基配列に実質的に相補的で、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有し、該リボヌクレオチドが該プライマーの3'末端又は3'末端側に配置され、該リボヌクレオチド含有部位がエンドヌクレアーゼによって切断されるキメラオリゴヌクレオチドプライマーであり;

(e)(d)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および

(f)(e)工程で得られる、プライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(e)工程に再度利用される工程;

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関する。

本発明の第22の発明は核酸配列を増幅するための方 法であって、

(a) 鋳型となる核酸、デオキシリボヌクレオチド3リン酸、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼ、少なくとも1種類のプライマー、および該プライマーより生成する伸長鎖を切断するエンドヌクレアーゼを混合して反応混合物を調製する工程; ここで該プライマーは、鋳型となる核酸の塩基配列に実質的に相補的であり、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有し、該リボヌクレオチドが該プライマーの3'末端又は3'末端側に配置され、該リボヌクレオチド含有部位がエンドヌクレアーゼによって切断されるキメラオリゴヌクレ 40オチドプライマーであり;および

(b) 反応産物を生成するのに充分な時間、反応混合物をインキュベートする工程、

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法に関す 2

本発明の第23の発明は、核酸の塩基配列を決定するための方法であって、上記第1~第3の発明及び第14~第22の発明のいずれか1つの発明の方法の、核酸配列を増幅する工程を包含することを特徴とする核酸の塩基配列の決定方法に関する。

図面の簡単な説明

図1:本発明における1本鎖DNAに対する方法の一例を示すフローチャートである。図中、黒丸は遊離した DNA鎖が(6)の鋳型DNAであることを示す。

18

図2:本発明の方法により種々の反応時間で増幅された増幅DNA断片の、アガロースゲル電気泳動の結果を示す図である。

発明の詳細な説明

本明細書においてデオキシリボヌクレオチド(本明細10 書中ではdNとも記載する)とは、糖部分がD-2-デオキシリボースで構成されたヌクレオチドのことをいい、例えば、塩基部分にアデニン、シトシン、グアニン、チミンを有するものが挙げられる。

本明細書においてリボヌクレオチド(本明細書中では Nとも記載する)とは、糖部分がD-リボースで構成されたヌクレオチドのことをいい、塩基部分にアデニン、シトシン、グアニン、ウラシルを有するものが挙げられる。さらに、当該リボヌクレオチドには修飾リボヌクレオチドが包含され、例えば $\alpha$ 位のリン酸基の酸素原子を 20 硫黄原子に置き換えた修飾リボヌクレオチド [( $\alpha$ -S)リボヌクレオチド、( $\alpha$ -S)Nとも記載する] やこの他の誘導体等も含まれる。

本明細書においてキメラオリゴヌクレオチドプライマーとは、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するプライマーのことを言う。該プライマーは未修飾デオキシリボヌクレオチドおよび/または修飾デオキシリボヌクレオチドあるいは未修飾リボヌクレオチドおよび/または修飾リボヌクレオチドを含有していてもよい。

30 本発明に使用するキメラオリゴヌクレオチドプライマーは、該プライマーの3、末端又は3、末端側にリボヌクレオチドを配置し、本発明の方法において核酸鎖が伸長でき、エンドヌクレアーゼで切断でき、鎖置換反応を行うことができるものであれば、いずれもが本発明のキメラオリゴヌクレオチドプライマーに包含される。

本明細書において3、末端側とは、核酸、例えば、ブライマーにおいて、その中央より3、末端にかけての部分を指す。同様に5、末端側とは、核酸においてその中央より5、末端にかけての部分を指す。

本明細書においてエンドヌクレアーゼとは、鋳型核酸にアニーリングした、上記キメラオリゴヌクレオチドプライマーよりDNAの伸長を行って生成した二本鎖DNAに作用して、該プライマーのリボヌクレオチド部分を特異的に切断するものであればよい。

本明細書においてDNAポリメラーゼとは、DNA鎖を鋳型として新たなDNA鎖を合成する酵素のことを言う。特に限定はされないが、ポルI型DNAポリメラーゼ(大腸菌DNAポリメラーゼI、クレノウ断片、Taq DNAポリメラーゼなど)、α型DNAポリメラーゼ (ピロコッカス・フリオサス由来DNAポリメラーゼ

20

(ストラタジーン社製)、VENT DNAポリメラー ゼ(ニューイングランドバイオラブス社製)、KOD DNAポリメラーゼ(東洋紡社製)、DEEP VEN T DNAポリメラーゼ (ニューイングランドバイオラ ブス社製)及び非α非ポル Ι型 DNA ポリメラーゼ(国 際公開第97/2444号パンフレット記載のDNA ポリメラーゼ)等が挙げられる。また、鎖置換(Strand displacement)活性を有するDNAポリメラーゼとして は、バチルス・カルドテナックス(Bacillus caldotena x、以下、B. c a と称す) やバチルス・ステアロサー モフィラス (Bacillus stearothermophilus、以下B. s t を称す)等の好熱性バチルス属細菌由来DNAポリ メラーゼ及び該DNAポリメラーゼの5'→3'エキソ ヌクレアーゼ活性を欠失した変異体等が挙げられる。さ らに、上記クレノウ断片のような鎖置換活性を有し、 5'→3'エキソヌクレアーゼ活性を有していないDN Aポリメラーゼも鎖置換型DNAポリメラーゼに含まれ る。さらに、上記DNAポリメラーゼは、複数のDNA ポリメラーゼの混合物、特に限定はされないが上記鎖置 換活性を有するDNAポリメラーゼ及び鎖置換活性を有 さないDNAポリメラーゼを組み合わせた混合物でもよ いん

本明細書において「鎖置換活性」とは、鋳型となる核 酸配列に従ってDNA複製を行う際、DNA鎖を置き換 えながら進行し、鋳型鎖にアニーリングしている相補鎖 を遊離させる、即ち鎖置換(strand displacement)す ることができる活性のことをいう。また、本明細書にお いては、鎖置換により鋳型となる核酸配列から遊離した DNA鎖のことを「置換鎖」と称する。

以下、本発明を詳細に説明する。

(1) 本発明に使用するキメラオリゴヌクレオチドプラ イマー

本発明の方法において使用されるプライマーは、デオ キシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有す るキメラオリゴヌクレオチドプライマーである。該プラ イマーには未修飾リボヌクレオチドおよび/または修飾 リボヌクレオチドを含有するオリゴリボヌクレオチドブ ライマーも含まれる。

本発明の方法において使用されるキメラオリゴヌクレ オチドプライマーは、鋳型核酸の塩基配列の一部に実質 的に相補的な塩基配列を有し、その3、末端よりDNA 鎖の伸長が可能であり、さらに、DNA合成反応中にエ ンドヌクレアーゼにより切断される部位をその3′末端 又は3′末端側に有するものであれば良い。例えば、そ の3、末端又は3、末端側にリボヌクレオチドが配置さ れたキメラオリゴヌクレオチドプライマーを使用すると とができる。当該プライマーは通常、増幅しようとする 領域の上流、すなわち鋳型核酸上の増幅しようとする領 域に対応する塩基配列の3′側部分に相補的に設計され る。なお、ことで「実質的に相補的な塩基配列」とは、

使用される反応条件において鋳型となるDNAにアニー リング可能な塩基配列を意味する。このようなキメラオ リゴヌクレオチドプライマーあるいはオリゴヌクレオチ ドプライマーの設計は当業者に公知であり、例えば、ラ ボマニュアルPCR(宝酒造社発行、第13頁~第16 頁、1996年)を参考に設計することができる。ま た、市販のプライマー設計ソフト、例えば、OLIGO TMPrimer Analysis software (宝酒造社製)を使用することができる。

20

本発明の方法において使用されるキメラオリゴヌクレ オチドプライマーは1以上の修飾リボヌクレオチドを含 有するものであってもよい。即ち、本明細書においてリ ボヌクレオチドは、キメラオリゴヌクレオチドプライマ ーの3、末端又は3、末端側に配置され、エンドヌクレ アーゼにより認識あるいは切断されるものであれば、未 修飾リボヌクレオチドおよび/または修飾リボヌクレオ チドのいずれであってもよく、そのような未修飾あるい は修飾リボヌクレオチドのいずれもが包含される。すな わち、本発明のキメラオリゴヌクレオチドプライマーに は、当該プライマーの機能を失わない範囲で未修飾リボ ヌクレオチド、修飾リボヌクレオチドを使用することが でき、さらにこれらを組合せて使用することができる。 このような修飾リボヌクレオチドとしては、特に限定す るものではないが、たとえば、リン酸基に結合する酸素 原子が硫黄原子に置換された(α-S)リボヌクレオチ ドや、リボースの2位の水酸基がメトキシ基に置換され たリボヌクレオチドが挙げられる。このような修飾リボ ヌクレオチドを含有するキメラオリゴヌクレオチドプラ イマーは、例えば、米国特許第5,003,097号記 30 載の硫化反応試薬 (グレンリサーチ社製) を用いた方法 で調製した $(\alpha - S)$ リボヌクレオチド3リン酸、ある いは2-OMe-RNA-CE ホスホアミダイド試薬 (グレンリサーチ社製)を用いて作製することができ

また、エンドヌクレアーゼによる切断に耐性を付与す るような性質の修飾リボヌクレオチドを含有し、本発明 の増幅方法に使用できるキメラオリゴヌクレオチドブラ イマーを設計してもよく、この様なプライマーは、増幅 反応工程におけるエンドヌクレアーゼの切断位置を制御 し得る点において有用である。

本発明の方法で使用するキメラオリゴヌクレオチドプ ライマーは、増幅後のDNA断片を一本鎖もしくは二本 鎖のいずれの形態で得たいかによって1種類もしくは2 種類を使い分けることができる。すなわち、一本鎖DN Aが望まれる場合には1種類のキメラオリゴヌクレオチ ドプライマーを、また、二本鎖が望まれる場合には2種 類のプライマーが使用される。

本発明の方法において使用されるキメラオリゴヌクレ オチドプライマーは特に限定はないが約12ヌクレオチ 50 ドから約100ヌクレオチドの長さのものが好ましい。

さらに好ましくは、約15ヌクレオチドから約40ヌク レオチドの長さのプライマーである。その塩基配列は使 用される反応条件において鋳型核酸にアニーリングする ように、実質的に鋳型核酸に相補的な配列であることが 好ましい。該プライマーには、後に示す段階で使用され るエンドヌクレアーゼにより認識される配列を3、末端 又は3′末端側に含む。

本発明を何ら限定するものではないが、例えば、下記 一般式で表す構造をもつオリゴヌクレオチドを本発明の DNA合成方法にプライマーとして使用することができ 10 良い。 る。

一般式: 5'-d N<sub>a</sub>-N<sub>b</sub>-dN<sub>c</sub>3'

(a:11以上の整数、b:0または1以上の整数、 c:0または1以上の整数、ただし、b=c=0の場合 を除く、d N:デオキシリボヌクレオチド、N:未修飾 リボヌクレオチド及び/又は修飾リボヌクレオチド)

例えば、上記一般式において a = 1 1 以上の任意の整 数で、b=1、c=0のキメラオリゴヌクレオチドプラ イマー、b=2、c=0のキメラオリゴヌクレオチドプ ライマー、 $b=3\sim5$ 、c=0のキメラオリゴヌクレオ チドプライマー、さらにb=2、c=0~5のキメラオ リゴヌクレオチドプライマー等がいずれも本発明に好適 に使用できる。即ち、本発明の方法に用いるキメラオリ ゴヌクレオチドプライマーの3 '末端又は3 '末端側のリ ボヌクレオチドの長さは、好ましくは1mer~15m er、さらに好ましくは、1mer~10mer、特に 好ましくは1mer~5merである。また、上記一般 式中のcの数は、特に限定はなく、本発明の方法に使用 できる数を選択すればよいが、通常5以下が好適であ り、4、3、2、1、の順に反応結果が良く、特に c= 0の場合が最も反応効率がよい。

本発明に使用されるキメラオリゴヌクレオチドプライ マーは、該プライマーよりDNAポリメラーゼで伸長さ れた DNA鎖 (プライマー伸長鎖) に含まれるリボヌク レオチド含有部位がエンドヌクレアーゼで切断されるよ うな構造を有している。すなわち、上記のキメラオリゴ ヌクレオチドプライマーは、エンドヌクレアーゼにより 切断を受けるようにリボヌクレオチドがその3′末端又 は3'末端側に配置されている。例えば、鋳型核酸にア ニーリングした、上記の一般式で表されるキメラオリゴ 40 ヌクレオチドプライマーよりDNAの伸長を行って生成 した二本鎖DNAにRNaseHを作用させた場合に は、上記キメラオリゴヌクレオチドプライマーのリボヌ クレオチド部分が切断され、上記オリゴヌクレオチドプ ライマーと伸長により合成されたDNA鎖の間にニック の入った二本鎖DNAが生じる。さらに、該ニックの入 った部位からDNAポリメラーゼにより鎖置換反応がお とる。従って、プライマーの3、末端から核酸鎖を伸長 させることができ、エンドヌクレアーゼにより切断され ることができ、そしてDNAポリメラーゼにより鎖置換 50

反応ができるキメラオリゴヌクレオチドプライマーは全 て本発明の方法に使用することができる。

これらのキメラオリゴヌクレオチドプライマーは、任 意の核酸配列を持つように、例えばアプライド・バイオ システムズ社(ABI社、Applied Biosystem Inc.)の DNAシンセサイザー394型を用いて、ホスホアミダ イト法により合成できる。また、別法としてリン酸トリ エステル法、H-ホスホネート法、チオホスホネート法 等があるが、いかなる方法で合成されたものであっても

# (2) 本発明に使用されるエンドヌクレアーゼ

本発明に使用されるエンドヌクレアーゼとは、鋳型核 酸にアニーリングした、上記(1)に記載のキメラオリ ゴヌクレオチドプライマーよりDNAの伸長を行って生 成した二本鎖DNAに作用して、鎖置換反応が起こるよ うに伸長鎖を切断するものであればよい。即ち、上記の 二本鎖DNAのうちのキメラオリゴヌクレオチドプライ マー部分にニックを生成する酵素である。特に限定され るものではないが、例えば、本発明にはリボヌクレアー ゼが使用でき、特にDNAとRNAとから形成された二 本鎖核酸のRNA部分に作用するエンドリボヌクレアー ゼH(RNaseH)が好適に使用できる。また、該リ ボヌクレアーゼには、上記作用を有するものであれば、 常温性から耐熱性のリボヌクレアーゼのいずれもが好適 に本発明に使用できる。例えば、下記実施例に示すよう に、約50℃~約70℃での反応では大腸菌(E.co 1 i )由来のRNaseHが本発明の方法に使用すると とができる。また、耐熱性リボヌクレアーゼである市販 OHybridase™Thermostable R 30 NaseH (エピセンターテクノロジーズ社製) 等も好 適に使用できる。さらに、該リボヌクレアーゼは、天然 体および変異体のいずれでも良い。なお、本願明細書に 記載されているRNaseHの酵素単位は、実施例中の 参考例に示した酵素単位測定方法に基づいて表示された 数値である。

また、本発明の方法に使用するエンドヌクレアーゼ、 例えば、RNase Hの切断反応の効率は上記ブライマ -の3、末端近傍の塩基配列に左右され、所望のDNA の増幅効率に影響することが考えられるので、使用する RNaseHに最適なプライマーをデザインすることは 当然のととである。

本明細書において使用されている「ニックを入れる」 もしくは「ニッキング」という語は、二本鎖核酸の一方 の鎖の内部を切断することを意味する。たとえば、RN aseHはDNAとリボヌクレオチドを含むDNAとの ハイブリッド二本鎖核酸に作用し、二本鎖のうちのリボ ヌクレオチドを含む鎖のリボヌクレオチド部分を選択的 に切断することにより、当該ハイブリッド二本鎖核酸に ニックを入れる。

(3) 本発明に使用される DNA ポリメラーゼ

40

24

本発明には、DNAの鎖置換(strand displacemen t) 活性を有するDNAポリメラーゼを使用することが できる。また、実質的に5'→3'エキソヌクレアーゼ 活性を有しないものが特に好適に使用することができ る。

本発明において、「鎖置換活性」とは、鋳型となる核 酸配列に従ってDNA複製を行う際、DNA鎖を置き換 えながら進行し、鋳型鎖にアニーリングしている相補鎖 を遊離させる、即ち鎖置換 (strand displacement) ず ることができる活性のことをいう。また、本明細書にお 10 いては、鎖置換により鋳型となる核酸配列から遊離した DNA鎖のこと「置換鎖」と称する。

本発明に使用されるDNAポリメラーゼは、上記の鎖 置換活性を有するものであれば特に限定はなく、例え ば、バチルス・カルドテナックス(Bacillus caldotena x、以下、B. caと称す) やバチルス・ステアロサー モフィラス (Bacillus stearothermophilus、以下B. s t と称す)等の好熱性バチルス属細菌由来DNAポリ メラーゼの5'→3'エキソヌクレアーゼ活性を欠失し た変異体や、大腸菌(以下、E.coliと称す)由来 20 ンジアミンを添加してもよい。この他、NMP(1-メ のDNAポリメラーゼ [ のラージ フラグメント ( クレ ノウ断片)等が挙げられる。また、本発明に使用できる DNAポリメラーゼは、常温性から耐熱性のいずれのも のも好適に使用できる。

B. caは生育至適温度が約70℃である好熱性細菌 であり、この細菌由来のBca DNAポリメラーゼ は、DNA依存DNAポリメラーゼ活性、RNA依存D NAポリメラーゼ活性(逆転写活性)、5′→3′エキ ソヌクレアーゼ活性、3'→5'エキソヌクレアーゼ活 性を持つことが知られている。

上記の酵素はその本来の起源より精製して取得された もの、あるいは遺伝子工学的に生産された組み換え蛋白 質の何れであっても良い。また、該酵素は、遺伝子工学 的あるいはその他の手法によって置換、欠失、付加、挿 入等の改変を加えたものであっても良く、このような酵 素の例として、5′→3′エキソヌクレアーゼ活性を欠 損させたBca DNAポリメラーゼであるBcaBE ST DNAポリメラーゼ (宝酒造社製)等が挙げられ る。

(4) 本発明に使用される反応バッファーの組成 本発明に使用される反応バッファーには、緩衝成分、 マグネシウム塩、dNTPを含有するものが使用され る。緩衝成分は、特に限定はないが、例えば、トリシ ン、トリスー塩酸、リン酸塩(リン酸ナトリウム、リン 酸カリウム等)が好適に使用できる。特にトリシン、あ るいはリン酸塩を緩衝成分として含有するバッファーが 本発明に好適である。該緩衝成分の最終濃度は5 mM~ 100mMの範囲、特に好ましくは20mM~50mM の範囲であり、またpH6.0~9.5、特に好ましく は $pH7.0\sim9.2$ の範囲のものが使用される。例え 50 P等を含んでいてもよい。また、当該方法では、キメラ

ば、22 mM~46 mMのトリシンを含有するpH7. 5~9. 2のバッファー、あるいは25mM~50mM のリン酸カリウムを含有するpH7.0~8.0のバッ ファーが好適に使用される。また、マグネシウム塩とし ては、特に限定はないが、例えば、塩化マグネシウム、 酢酸マグネシウムあるいは硫酸マグネシウムが好適に使 用でき、その濃度は、最終濃度で1mM~20mM、特 に好ましくは2 mM~10 mMの範囲である。また、D NA伸長反応の基質となるdNTP混合物(dATP、 dCTP、dGTP、dTTP)は、最終濃度で、それ ぞれ0. 1 mM~3. 0 mM、特に好ましくは0. 2 m M~1.2 mMの範囲である。使用するプライマーの量 は、反応液量50μ1当たり1pmo1~1000pm olの範囲であり、特に10pmol~100pmol の範囲が好ましい。さらに、反応液中には増幅反応の安 定化等を目的とした添加物を共存させることができ、最 終濃度0.1%以下のBSA、最終濃度10%以下のジ メチルスルホキシド、あるいは最終濃度4mM以下のプ トレスシン2塩酸塩あるいは0.01%以下のプロピレ チル2ピロロリジノン)、グリセロール、ポリ(エチレ ングリコール)、ジメチルスルフォキシドおよび/また はホルムアミドを含んでもよく、これらの有機溶媒の添 加により、オリゴヌクレオチドプライマーの非特異的な アニーリングが軽減されることが期待される。

エンドヌクレアーゼは、例えば、大腸菌由来のRNa s e H ならば、反応液量50μ1当たり3~200Uの 範囲が好ましく、特に15U~60Uの範囲が好適であ る。また、DNAポリメラーゼは、例えば、BcaBE ST DNAポリメラーゼならば、反応液量50μ1当 たり0.5U~100Uの範囲、特に1U~22Uの範 囲が好ましい。特に、前者についてはその種類によって 好適に使用できるユニット数が異なる場合が予想される が、その際には増幅産物量が最大になるように該バッフ ァーの組成および酵素の添加量を調整すればよい。いず れの場合においても、使用する酵素の種類にあわせて反 応バッファーの組成等を至適化するのは当然のことであ る。

#### (5) 本発明の核酸配列の増幅方法

本発明の方法は、上記(1)に示されたオリゴヌクレ オチドプライマーを少なくとも1種類使用し、さらに上 記(2)に示されたエンドヌクレアーゼおよび上記 (3) に示された DNA ポリメラーゼを組合わせて実施 することができる。当該方法では、伸長反応の基質とな るヌクレオチド3リン酸には、PCR法等に使われるd NTP、 すなわちdATP、 dCTP、 dGTP、 dT TPの混合物が好適に使用できる。当該dNTPは、使 用されるDNAポリメラーゼの基質となる限りにおいて は、dNTPのアナログ、たとえば7-デアザーdGT

オリゴヌクレオチドプライマーを使用するが、当該プラ イマーは、例えば、DNA合成機等を用いて通常の合成 方法と同様に調製することができる。さらに、本発明の 方法においては、上記キメラオリゴヌクレオチドプライ マーと通常のオリゴヌクレオチドプライマーを組み合わ せて使用することもできる。

本発明の方法において鋳型となる核酸、すなわちDN AまたはRNAは、当該核酸を含む可能性のあるあらゆ る試料から調製、あるいは単離したものでもよい。との ような核酸を含む試料には特に限定はないが、例えば、 全血、血清、バフィーコート、尿、糞便、脳脊髄液、精 液、唾液、組織(例えば、癌組織、リンパ節等)、細胞 培養物(例えば、哺乳動物細胞培養物及び細菌培養物 等)のような生体由来試料、ウイロイド、ウイルス、細 菌、カビ、酵母、植物及び動物のような核酸含有試料、 ウイルス又は細菌のような微生物が混入もしくは感染し ている可能性のある試料(食品、生物学的製剤等)、あ るいは土壌、排水のような生物を含有する可能性のある 試料が挙げられる。また、前記試料等を公知の方法で処 理することによって得られる核酸含有調製物であっても 良い。該調製物としては、例えば細胞破砕物やそれを分 画して得られる試料、該試料中の核酸、あるいは特定の 核酸分子群、例えば、mRNAを富化した試料等が本発 明に使用できる。さらに上記試料中に含まれる核酸が公 知方法で増幅されたDNAあるいはRNA等の核酸等も 好適に使用できる。

これら材料からの核酸含有調製物の調製には特に限定 はなく、例えば、界面活性剤による溶解処理、超音波処 理、ガラスビーズを用いた振盪撹拌、フレンチプレスの 使用等により行うことができる。幾つかの例において は、さらに操作を加えて核酸を精製することが有利であ る(例えば、内在性ヌクレアーゼが存在するとき)。と れらの例において、核酸の精製はフェノール抽出、クロ マトグラフィー、イオン交換、ゲル電気泳動または密度 勾配遠心分離等の公知方法により実施される。

RNA由来の配列を有する核酸を増幅したい場合に は、当該RNAを鋳型とした逆転写反応によって合成さ れた c D N A を鋳型として本発明の方法を実施すればよ い。本発明の方法に適用することができるRNAには、 逆転写反応に使用されるプライマーが作製可能なもので あれば特に制限はなく、試料中の全RNAの他、mRN A、tRNA、rRNA等のRNA分子群、あるいは特 定のRNA分子種が挙げられる。

上記の逆転写反応に使用されるプライマーは、使用さ れる反応条件において鋳型RNAにアニールするもので あれば特に限定されるものではない。該プライマーは、 特定の鋳型RNAに相補的な塩基配列を有するプライマ - (特異的プライマー)の他、オリゴdT (デオキシチ ミン) プライマーやランダムな配列を有するプライマー イマーの長さは、特異的なアニーリングを行う観点か ら、好ましくは6ヌクレオチド以上であり、更に好まし くは9ヌクレオチド以上であり、オリゴヌクレオチドの 合成の観点から、好ましくは100ヌクレオチド以下で

あり、更に好ましくは30ヌクレオチド以下である。

26

さらに、逆転写用プライマーとして、逆転写後のcD NAを鋳型とした本発明の核酸配列増幅法を行う際に鎖 置換反応のためのプライマーとして使用可能なキメラオ リゴヌクレオチドプライマーを使用することができる。 10 とのようなプライマーは、上記(1)に記載された性質 を有し、かつRNAからの逆転写反応に使用できるもの

であれば特に限定はない。

上記の逆転写反応に使用される酵素としては、RNA を鋳型とした c DNA 合成活性を有するものであれば特 に限定はなく、例えばトリ骨髄芽球症ウイルス由来逆転 写酵素(AMV RTase)、モロニーネズミ白血病 ウイルス由来逆転写酵素 (MMLV RTase)、ラ ウス関連ウイルス2逆転写酵素(RAV-2 RTas e)等、種々の起源の逆転写酵素が挙げられる。このほ か、逆転写活性を併せ持つDNAポリメラーゼを使用す ることもできる。また、本発明の目的のためには、高温 で逆転写活性を有する酵素が好適であり、例えばサーマ ス属細菌由来DNAポリメラーゼ(TthDNAポリメ ラーゼ等)、好熱性バチルス属細菌由来DNAポリメラ ーゼ等を使用できる。特に限定はないが、例えば、好熱 性バチルス属細菌由来DNAポリメラーゼが好ましく、 B. st由来DNAポリメラーゼ(Bst DNAポリ メラーゼ)、さらにB. ca由来DNAポリメラーゼ (以下、Bca DNAポリメラーゼと記載する)が好 ましい。例えば、Bca DNAポリメラーゼは、逆転 写反応にマンガンイオンを必要とせず、また、高温条件 下で鋳型RNAの二次構造形成を抑制しながらcDNA を合成することができる。上記の逆転写酵素活性を有す る酵素も、当該活性を有している範囲において天然体、 変異体のいずれもが使用できる。

本発明の方法による核酸の増幅においては、あらかじ め鋳型となる核酸を増幅しておくことにより、さらに効 率よく目的の核酸を増幅できる場合がある。例えば、極 めて少量のゲノムDNA等に存在する核酸配列を増幅す る場合には、まず目的の核酸配列を含むDNA断片を適 当な核酸増幅方法によって増幅し、次にとうして得られ た増幅DNA断片を鋳型とした本発明の核酸の増幅方法 を実施することができる。1段階目の増幅工程は本発明 の方法で実施されてもよく、また公知の核酸増幅方法、 例えばPCR法で実施されてもよい。また、この工程に 使用されるプライマーの5'側にある特定の塩基配列を 付加しておくことができる。このようなプライマーで増 幅された断片を鋳型として使用する場合には、当該プラ イマーに付加された特定の塩基配列を有するキメラオリ (ランダムブライマー)であっても良い。逆転写用プラ 50 ゴヌクレオチドプライマーを使用して本発明の核酸増幅 方法を実施することができる。すなわち上記のような特定の塩基配列を5<sup>1</sup> 側に付加されたプライマーを使用したPCRを本発明の方法に組み合わせれば、PCRで増幅されたDNA断片を鋳型とした本発明の方法による核酸増幅工程は、増幅しようとする領域の塩基配列とは無関係に共通のキメラオリゴヌクレオチドプライマーで実施することが可能である。

27

通常、上記の1段階目の核酸増幅工程には、目的の核 酸配列に応じて、当該配列を特異的に増幅するための特 異的プライマー対を作製する必要があるが、非特異的に 10 核酸断片を増幅するようなランダムプライマーや、あら かじめ作成された縮重プライマーのセットから選択され るプライマー対を利用することにより、目的の核酸配列 に特異的プライマーを使用することなく鋳型となる核酸 を増幅することができる。例えば、ヌクレイック アシ ッズ リサーチ (Nucleic Acids Research) 第24巻、 19号、3778~3783頁(1996)に記載のタ グ配列を有するランダムプライマーを使用するPCR 法、あるいはジェノミックス (Genomics) 第13巻、7 18~725頁(1992) に記載のタグ配列を有する 縮重プライマー (Degenerate primer) を用いたDOP -PCR (Degenerate Oligonucleotide-Primed PCR) 法を利用することにより多種類の鋳型核酸を増幅するた めに必要なプライマー対の数を少なくすることができ る。これらのプライマーはいずれもその3' 末端にラン ダムな配列、縮重した配列を有している。さらに、タグ 配列を有するプライマーで増幅された核酸を鋳型として 本発明の核酸配列増幅方法を実施する場合には、上記の ようにタグ配列と同じ塩基配列を有する1種のキメラオ リゴヌクレオチドプライマーを使用することにより、同 一のタグ配列を有するプライマーで増幅されたすべての 核酸を鋳型として本発明の方法を実施することができ る。すなわち、ランダムプライマーや縮重プライマーを 用いた核酸増幅法と本発明の方法を組み合わせれば、数 多くの種類の核酸配列を非常に安価に、かつ大量に供給 することができる。

上記核酸増幅法に用いられるDNAボリメラーゼとしては、DNA鎖を鋳型として新たなDNA鎖を合成する酵素であれば特に限定はされないが、ボルI型DNAボリメラーゼ(大腸菌DNAボリメラーゼI、クレノウ断片、Taq DNAボリメラーゼなど)、 $\alpha$ 型DNAボリメラーゼ(ピロコッカス・フリオサス由来DNAボリメラーゼ、VENT DNAボリメラーゼ、KOD DNAボリメラーゼ、DEEP VENT DNAボリメラーゼ)及び非 $\alpha$ 非ボルI型DNAボリメラーゼ(国際公開第97/24444号パンフレット記載のDNAボリメラーゼ)等が挙げられる。また、少なくとも2種類のDNAボリメラーゼを組み合わせた混合物、例えばタカラ Ex Taq DNAボリメラーゼ(宝酒造社製)あるいはKOD dash DNAボリメラーゼ

(東洋紡社製)等も好適に使用できる。また、B. c a 由来DNAポリメラーゼ、B. s t 由来由来DNAポリメラーゼ及び該DNAポリメラーゼ及び該DNAポリメラーゼの5' $\rightarrow$ 3' エキソヌクレアーゼ活性を欠失した変異体、9°N DNAポリメラーゼ、Pfu(exo-)DNAポリメラーゼ(ストラタジーン社製)、TthDNAポリメラーゼ(東洋紡社製)、Tfl DNAポリメラーゼ(プロメガ社製)等のDNAポリメラーゼも好適に使用できる。

また、PCR増幅断片のような直鎖DNA断片を本発 明の核酸配列増幅方法の鋳型とする場合、鋳型となる当 該直鎖DNA断片の3 '末端から本発明の核酸増幅方法 に用いるプライマーの5'末端のアニーリング位置との 間にスペーサーと呼ばれる配列部分を設けると増幅効率 が向上する場合がある。特に限定はないが、例えば、上 記スペーサー部分の長さが1塩基~約70塩基、さらに 好ましくは、約5塩基~約60塩基になるように本発明 の核酸増幅方法用プライマーを設定するのが好ましい。 なお、本発明の核酸配列増幅用プライマーの配列によっ ては、上記の好適なスペーサー部分の塩基数が異なる場 合があるが、その場合最適なスペーサー部分を本明細書 の実施例を参考に検討する事ができる。さらに、本発明 の核酸増幅用プライマーのアニーリングする領域の3' 側に上記のスペーサー部分が付加されるように、例えば PCRによって本発明の核酸増幅方法の鋳型となる核酸 を予め増幅したのち、この増幅断片を本発明の核酸増幅 方法の鋳型として使用することができる。1つの態様と しては、5 1→3 1方向に上記スペーサー領域、本発明 の核酸増幅方法用プライマー領域及び他の核酸増幅用プ ライマー領域を有するプライマーを用いて、予め鋳型と なる核酸を増幅したのち、この増幅断片を本発明の核酸 増幅方法の鋳型として使用することができる。なお、前 述の他の核酸増幅用プライマー領域は、例えば、PCR 法のような核酸増幅方法のためのプライマー領域であれ ばよく特に限定はされない。あるいは、前述の他の核酸 増幅用プライマー領域は、本発明の核酸増幅方法のため の別のプライマー領域であってもよい。

上記方法により単離したゲノムDNAやPCRフラグメントのような二本鎖DNA、および全RNA若しくはmRNAから逆転写反応で調製されたcDNAのような一本鎖DNAのいずれもが本発明において鋳型DNAとして好適に使用できる。上記二本鎖DNAの場合は、一本鎖DNAに変性する工程(デネーチャー)を施したものが好適に使用できる。

また、鋳型がPCR増幅産物のような直鎖状2本鎖DNAにおいては、本発明の方法に用いるプライマーがアニーリングする位置を、該DNAの末端から約50塩基程度内側に設定することにより、前述のデネーチャーの工程を行わなくても本発明の核酸配列の増幅方法を行う ことができる場合がある。さらに、RNA由来の配列を (15)

有する核酸の増幅を目的とする場合には、本発明のDNAの合成方法に逆転写酵素活性と鎖置換活性とを有するDNAポリメラーゼを使用することにより、RNAを鋳型とした逆転写反応と、当該反応によって生成したcDNAを鋳型にしたDNA増幅反応とを1種類のDNAポリメラーゼで行なうことができる。

29

上記鋳型の長さは、標的配列がその断片中に完全に含まれるか、または標的配列の十分な部分が少なくとも断 片中に存在することにより、プライマー配列の十分な結合を提供するようなものがよい。

本発明の方法は、鋳型DNAが二本鎖DNAの場合、それらを変性して一本鎖にすることにより鋳型DNA鎖へのプライマーの結合を可能にさせる。二本鎖DNAが変性する温度、例えば約95℃で保持することは好ましい変性法である。他の方法はpHの上昇を含むが、オリゴヌクレオチドプライマーを標的物に結合させるためには、増幅反応時にpHを低下させる必要がある。上記のような二本鎖を一本鎖DNAに変性する工程、もしくは、鋳型がRNAの場合、逆転写反応によりcDNA(一本鎖DNA)を調製する工程の後、等温条件下にお 20いて、連続的に核酸配列が増幅される。

ここで、「連続的に」とは、反応温度、反応液組成の 変更を伴わずに反応が進行していることを意味する。ま た、本明細書において「等温」とは、酵素および核酸鎖 が上記各工程において機能する、実質的に一定の温度条 件のことを意味する。

本発明の核酸増幅方法は、理論によって限定されないが、例えば、等温条件下、下記の工程が並行して連続 し、繰返し起こると考えられる:

- [1] 鋳型となるDNAを少なくとも1種のオリゴヌクレオチドプライマーとアニーリングさせる工程;
- [2] プライマーの3′末端から鋳型DNAに相補的なDNAの伸長反応を行なう工程;
- [3] エンドヌクレアーゼで、[2]で伸長させたDNA 鎖を切断する工程;
- [4] [3] で切断された部位の3、末端からDNA伸 長反応を行なうと同時に、[2]で伸長させたDNA鎖 を分解することなく鋳型DNAから遊離させる工程;
- [5] [4] の工程で得られた二本鎖ポリヌクレオチドを用いて[3] ~ [4] の工程を繰り返す工程。

上記の反応は、例えば、クレノウ断片のような常温性 DNAポリメラーゼを使用することにより常温 (例えば 37℃) でも実施できるが、耐熱性を有する酵素 (エンドヌクレアーゼ、DNAポリメラーゼ) を使用して高温、例えば50℃以上で、さらに例えば60℃以上で実施することができる。この場合、プライマーの非特異的なアニーリングが抑制され、DNA増幅の特異性が向上し、また鋳型DNAの二次構造が解消されることによりDNAポリメラーゼの伸長性も向上する。さらに該方法においては、逆転写反応おとび核酸配列の増幅を連続し

て行なう態様も可能であり、上記反応に逆転写酵素を組み合わせて、あるいは逆転写活性を有するDNAポリメラーゼを使用して、RNA由来の配列を有するDNAを増幅することができる。

本発明の第1の態様は、一本鎖のDNAを鋳型として、少なくとも1種類のキメラオリゴヌクレオチドプライマーを用いて行なう核酸配列の増幅方法である。

すなわち、核酸配列を増幅するための方法であって、

- (a) 鋳型となる核酸配列を該核酸の塩基配列の一部に 実質的に相補的な少なくとも 1 種類のプライマーとDNAボリメラーゼにより処理して上記鋳型に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであって、該リボヌクレオチドはエンドヌクレアーゼによる切断のためにプライマーの3 末端又は3 末端側に配置され; (b) (a) 工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ
  - (c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3'末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程;を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法である。

で切断する工程;および

本発明の第2の態様は、一本鎖のDNAを鋳型として、少なくとも2種類の本発明のキメラオリゴヌクレオチドプライマーを用いて行なう核酸配列の増幅方法である。

) すなわち、少なくとも2種類のプライマーを使用し、 核酸配列を増幅するための方法であって、

- (a) 鋳型となる核酸を該核酸の塩基配列の一部に実質的に相補的な少なくとも1種類のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理して上記鋳型に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工程; ここで該プライマーはデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであって、リボヌクレオチドは、エンドヌクレアーゼによる切断のためにプライマーの3、末端収は3、末端側に配置され;
- 40 (b)(a)工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程:
  - (c)(b)工程で得られるプライマー伸長鎖が切断された二本鎖核酸のプライマー部分の3、末端より、鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(b)工程に再度利用される工程;
- DNAポリメラーゼの伸長性も向上する。さらに該方法 (d)(c)工程で得られる遊離した置換鎖を鋳型としにおいては、逆転写反応および核酸配列の増幅を連続し 50 て(a)工程で使用されたプライマーとは異なる少なく

とも 1 種のプライマーとDNAポリメラーゼにより処理

して、置換鎖に相補的なプライマー伸長鎖を合成する工

程;ここで(a)工程で使用されたプライマーとは異な

るプライマーは置換鎖の塩基配列の一部に実質的に相補

的なデオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチド を含有するキメラオリゴヌクレオチドプライマーであっ

て、該リボヌクレオチドはエンドヌクレアーゼによる切

断のために該プライマーの3、末端又は3、末端側に配

DNAポリメラーゼがニックの入った二本鎖DNAのニ ックの3′末端からDNA鎖を再伸長して新たなプライ マー伸長鎖を生成し、同時にニックの3′末端から下流 のDNAを遊離させる。こうして先に合成されたプライ マー伸長鎖が新たなプライマー伸長鎖に置換される。

32

置され: 長鎖のリボヌクレオチド含有部位をエンドヌクレアーゼ で切断する工程;および

本発明の核酸配列増幅方法は、鋳型核酸に相補的なキ メラオリゴヌクレオチドプライマーと、置換鎖に相補的 なもう1種のキメラオリゴヌクレオチドプライマーの2 種のプライマーを使用して実施することができる。この (e) (d) 工程で得られる二本鎖核酸のプライマー伸 10 場合、一方のプライマーは鋳型となるDNA鎖に結合し て鎖置換反応を起し、そして他方のプライマーは上記の 鎖置換反応によって遊離した置換鎖に結合し、新たな鎖 置換反応を開始する。この態様を使用すると、各反応産 物が他のプライマーのための鋳型として機能できること は明らかである。このように鋳型量が増加することによ り、非直線的に増幅産物が増加していく。

(f)(e)工程で得られる、プライマー伸長鎖が切断 された二本鎖核酸のプライマー部分の3'末端より、鎖 置換活性を有するDNAポリメラーゼによって鋳型に相 補的な核酸配列を伸長して鎖置換を行う工程であって、 再生されたプライマー伸長鎖を含む二本鎖核酸が(e) 工程に再度利用される工程;

二本鎖DNAを鋳型に用いて本発明の核酸配列増幅方 法を実施する場合には、二本鎖DNAを変性する前また は後に、キメラオリゴヌクレオチドプライマー、4種の 20 デオキシリボヌクレオチド3リン酸(dNTP)、DN Aポリメラーゼおよびエンドヌクレアーゼを反応液に添 加する。熱処理により二本鎖DNAを変性し、かつ耐熱 性の酵素を使用しない場合には、変性後に酵素を添加す ることが好ましい。

を包含することを特徴とする核酸配列の増幅方法であ る。

> 上記(2)に記述されたように、この方法において使 用されるエンドヌクレアーゼは、プライマーのリボヌク レオチド部分において鎖を切断するように選択するべき である。特に好ましくはリボヌクレオチドの3'側であ る。さらにDNAポリメラーゼは、ニックの入ったDN A鎖を合理的な速度で解離させるように選択されるべき である。

本発明の第3、第4の態様は、二本鎖のDNAを変性 して一本鎖DNAとする前処理の後に、当該一本鎖DN Aを鋳型としてそれぞれ第1、もしくは第2の態様の核 酸配列の増幅を行う方法である。

> 本発明に使用されるDNAポリメラーゼは、ニックの 入った部位から下流への伸長鎖合成に伴い、先に伸長さ れたDNA鎖の置換を行う必要がある。そして重要なと とは置換鎖を分解する可能性のある5'→3'エキソヌ クレアーゼ活性を示さないことである。このようなDN Aポリメラーゼ、例えば大腸菌由来のDNAポリメラー ゼΙのエキソヌクレアーゼ欠損変異体であるクレノウ断 片、BstDNAポリメラーゼ由来の同様の断片(ニュ ーイングランドバイオラブス社製)、B. ca由来のB caBEST DNAポリメラーゼ(宝酒造社製)が有 用である。シークエネース1. 0 およびシークエネース 2. 0 (米国バイオケミカル社)、ジーン (Gene) 第9 7巻、13~19頁(1991)記載のT5DNAポリ メラーゼおよび φ29 DNAポリメラーゼも使用すると とができる。通常はエキソヌクレアーゼ活性を有するポ リメラーゼであっても、その活性が適当な阻害剤の添加 により阻害することが可能な場合は、本発明のDNA合 成方法に使用できる。

さらに、本発明の第5、第6の態様は、RNAを鋳型 とした逆転写反応により一本鎖のcDNAを調製した 後、当該cDNAを鋳型としてそれぞれ第1、もしくは 第2の態様の核酸配列の増幅を行う方法である。

本発明において、「再生されたプライマー伸長鎖」と

は、鎖置換により新たに複製に用いられたオリゴヌクレ

オチドプライマーから伸長した、鋳型となる核酸配列に

相補的なDNA鎖のことを言う。

本発明において、「再度利用され」とは、鋳型となる 核酸配列と再生されたプライマー伸長鎖で構成された二 本鎖DNAを再度鎖置換の工程に利用することを言う。

上記の本発明の態様のいずれにおいても、まず一本鎖 の鋳型DNAに該DNAに相補的なキメラオリゴヌクレ オチドプライマーをアニーリングさせる。次にDNAボ リメラーゼの作用により、当該プライマーの3、末端よ り鋳型DNAの残りの配列に沿って鋳型DNAに相補的 なDNA(プライマー伸長鎖)を伸長させて二本鎖DN Aを合成する。エンドヌクレアーゼは当該二本鎖DNA に作用してキメラオリゴヌクレオチドプライマー中のリ ボヌクレオチド部分の3'末端側を切断するが、これ以 外の部分は切断しない。即ち、エンドヌクレアーゼは上 記の二本鎖DNAにニックを入れるニッキング酵素とし て作用する。また、該エンドヌクレアーゼは、キメラオ リゴヌクレオチドプライマーと鋳型DNAの二本鎖DN A構造を変化させるとも考えられるが、本願発明は理論 によって限定はされない。さらに、鎖置換活性を有する 50

本発明の核酸配列の増幅方法は、変温で行ってもよ

く、又は等温で行ってもよい。ここで変温とは、各工程 の反応を妨げない範囲で各工程の反応温度を変化させる ことを意味する。すなわち、例えば、プライマーのアニ ーリング、相補鎖の合成反応、相補鎖のニッキング、そ して置換反応のそれぞれに適した温度に変化させる場合 のととをいう。

33

次に等温とは、各工程の反応温度を変化させず、各工 程が実質的に一定の温度で行われることを意味する。い ずれの場合においても、最適の反応条件となるように温 度を設定するのは当然である。

本発明の核酸配列の増幅方法の1つの特徴としては、 核酸の合成方法において温度を上げ下げする必要がない ことにある。即ち、本発明は等温での核酸配列の合成方 法を提供する。従来の多くの核酸増幅法は、温度を上下 することにより合成鎖から標的物を解離する必要があ り、例えばサーマルサイクラーのような特別な反応装置 を必要とするが、本発明の方法においては一定温度を保 持できる装置のみでも実施することができる。

とのように、本発明の方法は、単一の温度で実施する ことができる。好ましくは、プライマーの非特異的なア ニーリングが低減され、かつ鋳型となる核酸配列にプラ イマーが特異的にアニーリングするように反応温度、ス トリンジェンシーのレベルを設定して実施される。得に 限定するものではないが、上記のように耐熱性の酵素を 用いて本発明の方法を高温条件下で行う事ができる。さ らに、反応の効率を高く保つ観点から、本発明の方法は 使用する酵素の活性が十分に保持される適当な温度で行 うことが好ましい。従って、使用する酵素にもよるが、 好ましい反応温度は、約20℃~約80℃であり、さら に好ましくは約30℃~約75℃であり、特に好ましく は、約50℃~約70℃である。特に高温条件下で反応 を行う場合には、常温で反応を行う場合よりも鎖長の長 いプライマーを使用することが好ましい。各反応温度に 適したプライマーの配列及び長さの設定については、例 えば、そのTm値を参考にしてもよく、あるいは市販の プライマー設計ソフト、例えば、OLIGO™ Pri mer Analysis soft ware (室酒 造社製)を使用してもよい。例えば、本発明の方法にお いて反応温度を55℃から60℃あるいは65℃に設定 した場合、該方法に使用するブライマーの長さとして は、特に限定するものではないが、例えば12ヌクレオ チド~100ヌクレオチドの長さ、好ましくは14ヌク レオチド~50ヌクレオチドの長さ、さらに好ましくは 15ヌクレオチド~40ヌクレオチドの長さのプライマ ーが使用できる。とのように反応温度を上げることの効 果としては、鋳型DNAの二次構造を解消できることが 挙げられ、GC含量の高い鋳型核酸を使用した場合にも 所望の核酸が増幅される。また、長鎖長の領域を増幅す る場合においても同様の効果がある。該効果は、約10 Obp~約20kbpの範囲で、さらに約200bp~ 50 配列の決定に使用することができる。

約4.3kbpの範囲で、特に約250bp~約150 Obpの範囲で認められる。

34

また、本発明の方法において、逆転写酵素活性を持つ DNAポリメラーゼ、例えば、BcaBEST DNA ポリメラーゼを使用した場合、RNAからcDNAを調 製する工程(逆転写反応)を含むRNA由来の核酸配列 の増幅を簡便に実施することができる。また、RNAか らc DNAを調製する工程を独立させて行い、その生成 物(cDNA)を本発明の方法に鋳型DNAとして使用 10 することもできる。

いずれの場合においても、本発明の方法においては、 適当な方法、例えば酵素を失活させたり反応温度を低下 させて反応を停止させるか、または試薬のうちの一つが 使い尽くされるかのいずれかまで繰り返される。

図1は、一本鎖DNAを鋳型にし、2種のプライマー を使用する場合の一態様を図示したものである。各工程 を下記に示すが、各工程は並行、連続して行われる:

- (1)鋳型となる一本鎖DNAとキメラオリゴヌクレオ チドプライマーをアニーリングさせる工程;
- (2) ブライマーの3 末端からDNA伸長反応を行な 20 い、プライマー伸長鎖ができる工程;
  - (3) プライマー中のリボヌクレオチドを含有する部位 をエンドヌクレアーゼを用いて切断する工程;
  - (4)(3)の切断した部位よりDNAポリメラーゼに より鎖置換する工程;
  - (5)(4)の工程で得られた鋳型および再生されたプ ライマー伸長鎖からなる二本鎖 DNAが(3)の工程に 再度利用され、また遊離した置換鎖が(6)の工程以降 の反応に利用される工程:
  - (6)(5)の工程の遊離した置換鎖を鋳型として
  - (1) と異なるオリゴヌクレオチドプライマーをアニー リングさせる工程:
  - (7) プライマーの3 末端からDNA伸長反応を行な い、プライマー伸長鎖ができる工程;
  - (8) プライマー中のリボヌクレオチドを含有する部位 をエンドヌクレアーゼを用いて切断する工程;
  - (9)(8)の切断した部位よりDNAポリメラーゼに より鎖置換する工程;
- (10)(9)の工程で得られた鋳型および再生された 40 プライマー伸長鎖が(8)の工程に再度利用される工

二本鎖DNAが鋳型の場合は、一本鎖DNAへの変性 処理の後、それぞれのDNA鎖が上記工程(1)の鋳型 になる。従って、得られる増幅産物の量は、一本鎖のD NAを鋳型にする場合よりも多く、また増幅産物の検出 においては、一本鎖 DNA を鋳型にする場合よりも短時 間で行なうことができる。

本発明の核酸配列の増幅方法は、核酸配列の増幅を利 用した種々の実験操作、例えば核酸の検出、標識、塩基

また、本発明の核酸配列の増幅方法は、in sit u核酸増幅方法、DNAチップのような固相担体上での 核酸増幅方法あるいは多種類の領域を同時に増幅するマ ルチプレックス核酸増幅方法として使用することができ る。

本発明の核酸配列の増幅方法の特徴の一つとして、一 本鎖のDNAを調製することが可能なことが挙げられ る。この目的のためには、1種のキメラオリゴヌクレオ チドプライマーを使用する方法のみならず、2種のキメ ラオリゴヌクレオチドプライマーを使用する方法を使用 10 することもできる。例えば、2つのオリゴヌクレオチド プライマーを用いる場合は、一方のオリゴヌクレオチド プライマー量を他方の量に対して過剰にして増幅反応を 行なう、いわゆるアシンメトリック(非対称)-PCR 法において採用される方法と同様のプライマー比率によ って行なうことができる。この結果、一方の鎖を置換し た産物の量が、他方の鎖を置換した産物の量に比べて過 剰になる。

本発明の核酸配列の増幅方法によれば実質的にその相 補鎖を含有しない一本鎖のDNAを調製することがで き、例えば、DNAチップのような核酸固定化物を作製 するための一本鎖DNA、標的核酸検出のための一本鎖 DNAプローブ、または長鎖PCR法のためのメガプラ イマーを容易にしかも短時間に作製することができる。 また、本発明の方法を使用することにより、センス配列 のみ、あるいはアンチセンス配列のみを選択して増幅さ せることが可能である。従って、本発明はセンス配列あ るいはアンチセンス配列を有する核酸の製造方法として も有用である。

さらに、本発明の核酸配列の増幅方法には経時的な温 度調節が可能な反応装置を使用する必要がないため、大 容量の反応液を使用して増幅反応を実施することができ る。したがって、例えば医薬用途等に使用される核酸の 工業的大量製造が可能である。

本発明の核酸配列の増幅方法において使用するプライ マーの利用効率は、ほぼ100%であり、従来の方法、 例えばPCR法の利用効率に比べて5倍~10倍高くす ることができる。

#### (6) 本発明の核酸配列の増幅方法のためのキット

本発明は、前述の第1~第6の態様に記載の核酸配列 40 の増幅方法に使用されるキットを提供する。1つの実施 態様において、該キットは、バッケージされた形態にお いて、鎖置換反応におけるDNAポリメラーゼおよびエ ンドヌクレアーゼの使用のための指示書を含むことを特 徴とする。さらに、鎖置換活性を有するDNAボリメラ ーゼ、エンドヌクレアーゼならびに鎖置換反応用緩衝液 を含むキットは本発明の方法に好適に使用される。ある いは、市販の鎖置換活性を有するDNAポリメラーゼお よび/またはエンドヌクレアーゼを指示書に従って選択 し、使用してもよい。さらに、RNAを鋳型とする場合 50 プローブとのハイブリダイゼーションによる検出等を使

の逆転写反応用試薬を含んでもよい。DNAポリメラー ゼは、上記(3)記載の本発明に使用されるDNAポリ メラーゼから選択することができる。また、エンドヌク レアーゼは、上記(2)記載のエンドヌクレアーゼから 選択することができる。さらに、該鎖置換反応用緩衝液 は、上記(4)記載の反応バッファー組成を有するもの が好適に使用できる。

上記「指示書」とは、当該キットの使用方法、例えば 鎖置換反応用試薬液の調製方法、推奨される反応条件等 を記載した印刷物であり、パンフレットまたはリーフレ ット形式の取り扱い説明書のほか、キットに添付された ラベル、キットが納められたバッケージ等に記載された ものを含む。さらに、インターネットのような電子媒体 を通し、開示、提供された情報も含まれる。

(7) 本発明の核酸配列の検出方法および該方法のため のキット

本発明の核酸配列の増幅方法を使用することにより、 試料中の標的核酸の検出を行うことができる。当該検出 方法は、

- (a)上記の本発明の核酸配列の増幅方法により、標的 20 核酸を増幅する工程;および
  - (b)上記工程により増幅された標的核酸を検出する工 程;

を包含する。

上記方法は試料中に存在する特定の遺伝子の検出・定 量に利用することができる。すなわちDNAまたはRN A等の核酸を含む可能性のあるあらゆる試料から特定の 遺伝子を検出・定量することができる。前述の試料とし ては、特に限定はないが、例えば、全血、血清、バフィ ーコート、尿、糞便、脳脊髄液、精液、唾液、組織(例 えば、癌組織、リンパ節等)、細胞培養物(例えば、哺 乳動物細胞培養物及び細菌培養物等)のような生体由来 試料、ウイロイド、ウイルス、細菌、カビ、酵母、植物 及び動物のような核酸含有試料、ウイルス又は細菌のよ うな微生物が混入もしくは感染している可能性のある試 料(食品、生物学的製剤等)、あるいは土壌、排水のよ うな生物を含有する可能性のある試料から特定の遺伝子 を検出・定量することができる。さらに例えば、ウイロ イド、ウイルス、カビ、細菌あるいはその他の微生物等 由来の特定の遺伝子をターゲットとすることにより、該 遺伝子の存在の有無によって、試料中のウイロイド、ウ イルス、カビ、細菌あるいはその他の微生物の存在を検 出・定量する方法等に利用することができる。さらに、 生物の遺伝子型の判別や遺伝子の発現状態を調べるため に本発明の方法を使用することもできる。上記検出法の ための鋳型として使用される核酸は、RNAあるいはD NAのいずれもが好適に使用できる。

上記(b)工程には公知の核酸検出方法、例えば電気 泳動により特定のサイズの反応産物を検出する方法や、

38 ノイ (DNAアレ

用するととができる。電気泳動による検出ではエチジウムブロマイド等の蛍光物質が使用されるが、プローブとのハイブリダイゼーションを組み合わせてもよい。また、プローブは放射性同位元素による標識の他、ビオチンや蛍光物質のような非放射性の標識を施したものが使用できる。この他、上記(a)工程において標識ヌクレオチドを使用するととにより増幅産物の検出を容易とすることや、蛍光偏光法、蛍光エネルギー転移等を利用した検出を行うことも可能である。さらに、適切な検出系を構築することにより、標的核酸を自動的に検出することや、あるいは標的核酸の定量を行うことが可能である。

消光状態になるような距離で配置された2種類以上の 蛍光物質で標識されたリボヌクレオチド(RNA)プロ ーブを本発明の検出方法に使用することができる。当該 プローブは蛍光を発することはないが、これに相補的な 標的核酸由来の増幅DNAにアニーリングした場合、R NaseHは該プローブを分解する。この結果、プロー ブ上の蛍光物質間の距離が増大して蛍光が発せられるよ うになり、標的核酸の存在を知ることができる。RNa seHを使用して本発明の核酸配列の増幅方法が実施された場合には、その反応液中にプローブを添加するだけ で標的核酸を検出することができる。当該プローブの標 識に使用される蛍光物質としては、例えば、6-FAM (6-carboxyfluorescein)とTAMRA(N,N,N',N'-te tramethyl-6-carboxyrhodamine)との組み合わせが好適 に使用できる。

本発明の核酸配列の増幅方法の等温下における増幅方法においては、サーマルサイクラーのような装置を必要としない。また本発明の増幅方法では、使用するプライマーを1種類もしくは2種類と従来法よりも少なくすることができる。dNTPのような試薬もPCR等で用いられるものを流用できるため、ランニングコストを従来法よりも低くすることができる。そのため、ルーチンワークを行なっている遺伝子検査等の分野で好適に使用できる。さらに、本発明の方法はPCR法よりも短時間により多くの増幅産物を得られることから、簡便、迅速、高感度な遺伝子検出方法として利用することができる。

さらに、本発明においては、上記の標的核酸の検出方法に使用されるキットが提供される。該キットは、上記 40 の本発明の核酸配列の増幅方法のためのキットを使用することができる。さらに、標的核酸の増幅に使用するためのキメラオリゴヌクレオチドプライマー、増幅された標的核酸を検出するための試薬、例えばプローブ等を含むものであってもよい。

(8) 本発明の核酸を所定の領域に整列させた核酸固定 化物とその製造方法

DNAチップは、多数の異なる遺伝子あるいはDNAの断片をスライドグラス等の固相担体上の所定の領域あるいは所定の位置に整列させて固定化した核酸固定化物 50

であり、DNAマイクロアレイ(DNAアレイ)とも呼ばれる。DNAチップは、試料より調製した核酸試料、好ましくは標識された核酸試料と接触させてハイブリダイゼーションを行うことにより、核酸試料中に存在する、DNAチップ上の所定の領域に整列させて固定化されたDNAと相補的な配列を有する核酸の存在を調べる目的で使用される。試料中の多数の核酸を一度の操作で検出、定量できることから、DNAチップは遺伝子の発現解析や変異あるいは多型解析を飛躍的に加速させる手段として非常に有用である。二本鎖核酸が所定の領域に整列させて固定化されたDNAチップは適切な変性処理の後にハイブリダイゼーション工程に使用されるが、検出しようとする標的核酸に相補的な一本鎖DNAが所定の領域に整列させて固定化されたDNAチップは、標的核酸の検出に特に好適である。

上記のように、本発明の方法により所望のDNAを一 本鎖の状態で増幅するととができる。増幅物の精製方法 に限定はないが、イソプロパノール沈殿による精製が好 ましい。こうして得られたDNA、特に好ましくは実質 的にその相補鎖を含有しない一本鎖のDNAは、DNA 20 チップ上に固定するDNA断片として好適に使用でき る。即ち、本発明の方法は、DNAチップ作製において 所定の領域に整列させて固定化するDNAを調製する方 法として好適に使用できる。こうして得られたDNAを 所定の領域に整列させて固定する担体は不溶性のもので あれば特に限定はなく、ガラス、プラスチック等で作製 された板状の担体の他、ニトロセルロースやナイロン製 の膜状の担体が好適に使用される。また、その固定化に あたっては公知の核酸固定化方法が使用できる。上記の 30 DNAはそのまま担体に固定化を行う他、適当なリンカ ーを介して、または複数分子のDNAをライゲーション させたうえで固定化してもよい。

本発明の方法により増幅されたDNAを所定の領域に整列させて固定化した核酸固定化物、例えばDNAチップを試料より調製された標的核酸を含む可能性のある核酸試料と接触させ、ハイブリダイゼーションを実施するととにより、当該核酸固定化物上の核酸とハイブリダイズした標的核酸を検出、定量することができる。特に、本発明の方法により増幅された一本鎖のDNAを所定の領域に整列させて固定化したDNAチップは、従来よりも簡便な操作で、かつ、高感度、高再現性での標的核酸の検出を可能とする。

### (9) 本発明の核酸の大量製造方法

上記のように、本発明の一態様により等温で実施可能な核酸配列の増幅方法が提供される。該方法は、増幅しようとする核酸の鋳型となる核酸の他、反応に必要な各種成分を混合して等温条件下で反応させることにより、所望の核酸を製造することができる。PCR法では反応混合物の温度を経時的に変化させる必要があるため、反応のスケールは温度制御が可能な容量(通常、200μ

1以下)に限られ、スケールアップは困難である。一方、当該方法にはこのような制約はなく、反応混合物の容量を増加させることにより大量の核酸を製造することが可能である。当該方法は1分子の鋳型から多数の相補鎖分子が合成され、さらにこれらの相補鎖分子を鋳型とした核酸の合成も可能であることから、鋳型ならびにプライマーを適切に設定することにより、所望の核酸を効率よく、大量に製造することができる。さらにまた、当該方法がPCR法のような特殊な装置、頻繁な温度変化を必要としないことは設備、エネルギーのコスト面から 10も有利であり、工業的な核酸の大量製造方法としても優れている。

また、本発明の方法は、上記のDNAチップに固定化 するためのDNA断片のような多種類、かつ大量のDN A断片を供給する方法として有用である。すなわち、1 つの態様としては、単純な反応工程でDNA断片を大量 に得ることができ、別の態様としては限られた種類のプ ライマーを使用して非常に多種類のDNA断片を得ると とができる。後者は、本発明の方法の鋳型となる核酸を 公知の核酸増幅方法、例えばPCR法等であらかじめ増 幅する工程を組み合わせて実施することができる。例え ば、ヌクレイック アシッズ リサーチ(Nucleic Acid s Research) 第24卷、19号、3778~3783頁 (1996) に記載のタグ配列を有するランダムプライ マーを使用して核酸を増幅する方法あるいは、ジェノミ ックス (Genomics) 第13巻、718~725頁(19 92) に記載の縮重プライマー (Degenerate primer) を用いたDOP-PCR (Degenerate Oligonucleotide -Primed PCR) 法に基づき、限られた種類のプライマー を使用してあらゆる種類の鋳型核酸を増幅することがで きる。さらに、前述のランダムプライマーや縮重プライ マーに付加されたタグ配列にあわせて本発明の核酸増幅 法に使用されるプライマーを設計すれば、上記の工程で 作成されたあらゆる鋳型核酸について 1 もしくは数種類 のプライマーで本発明の核酸増幅反応を実施することが できる。このように、適切な鋳型核酸の調製工程と本発 明の方法を組み合わせれば、多種類のDNA断片を従来 よりも安価で、大量に供給することができる。

核酸を含有する医薬としては、細胞内において有用なポリペプチドを発現させるための二本鎖DNA、目的の遺伝子の発現を抑制するための一本鎖アンチセンスDNA等があり、これらは適切な手段、例えばリポソーム等の遺伝子導入用担体を使用して生体に投与される。本発明の核酸の製造方法は、上記のような医薬用途等の一本鎖、もしくは二本鎖の核酸を大量に製造するための方法として好適である。さらに、本発明の方法では、例えば生体内での分解を抑制するようなdNTPのアナログを含有する核酸を製造することも容易である。

本発明において増幅されたDNA断片は通常のヌクレ オチドにより構成されるため、増幅されたDNAはその 50

内部の制限酵素部位を用いて適当なベクターにサブクローニングすることができる。さらにRFLPのような制限酵素を用いた処理をすることも問題なくでき、遺伝子検査の分野においても広く利用できる。また、本発明において増幅されたDNA断片は、通常のヌクレオチドにより構成されるため、増幅断片中にRNAポリメラーゼのプロモーター配列を組込んでおけば、増幅断片を鋳型としてRNAを合成し、例えば、合成されたRNAをプローブとして使用可能である。当然ながら、通常のdNTPの代わりに蛍光標識されたdNTPを使用して本発明の核酸配列増幅方法を実施することにより、蛍光標識されたDNAプローブを作製することができる。

本発明の方法において、最終的に増幅される断片は、 その両端に増幅に使用するプライマーに相補的な塩基配 列を有さないため、増幅産物の持ち込みによるコンタミ ネーションを軽減させることができる。従って、ルーチ ンワークで同じ領域を増幅する遺伝子検査等において有 用である。

本発明の核酸配列の増幅方法の特徴を以下に列挙す 20 る。

- 1. 少ない鋳型量より、大量の核酸を増幅することができる。2種のプライマーを使用した場合には増幅産物は2次関数的に増加する。
- 2. 等温でも実施でき、その場合サーマルサイクラーのような装置を必要としない。このため、容易に反応容量をスケールアップすることができる。
- 3. 通常、増幅反応は1または2種のキメラオリゴヌクレオチドプライマーと2種の酵素(DNAポリメラーゼおよびエンドヌクレアーゼ)で実施される。
- 4.1分子のプライマーより多数のDNA鎖が合成されるため、プライマー量が増幅産物量を制限することがない。さらに、プライマー使用効率が約100%とPCR法に比べて極めて高い。
  - 5. 一本鎖、二本鎖のDNAを目的に応じ選択的に増幅 することができる。
  - 6. 増幅反応に (α-S) dNTPのような dNTPアナログを必要としないため、試薬コストが安価である。また、 dNTPアナログを含有しない、天然型の核酸を取得することが可能である。
- 10 7. 他の核酸増幅方法と組み合わせることにより、安価で大量のDNA増幅断片を供給することができる。

以上のように、本発明の方法は工業的スケールでの核酸製造に適した方法である。

### 実施例

本発明を実施例により更に具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例によって限定されるものではない。 参考例

本発明の方法に使用されるRNaseHのユニット数は、以下の方法で測定した。

(1)使用する試薬液の調製

力価測定用反応液:最終濃度がそれぞれ40mMトリ ス-塩酸 (pH7. 7、37℃)、4 mM塩化マグネシ ウム、1 mM DTT、0.003%BSA、4%グリ セロール、24μMポリ(dT)になるように滅菌水で 調製した。

ポリ[8-³H] アデニル酸溶液:370kBqのポ リ[8-3H]アデニル酸溶液を200μ1の滅菌水に 溶解した。

ポリアデニル酸溶液:ポリアデニル酸を3 mMになる ように滅菌超純水で希釈した。

酵素希釈液:最終濃度がそれぞれ25mMトリス-塩 酸(pH7.5、37℃)、5mM 2-メルカプトエ タノール、0.5mM EDTA (pH7.5、37 °C)、30 mM塩化ナトリウム、50%グリセロールに なるように滅菌水で調製した。

熱変性子牛胸腺DNAの調製:子牛胸腺DNA200 mgをTEバッファー100m1に懸濁し、膨潤させ た。該溶液のUV260nmの吸光度を測定し、1mg /mlの濃度に滅菌超純水で希釈した。次に、該溶液を 100℃で10分間加熱後、氷浴中で急冷した。

### (2)活性測定方法

上記(1)で調製した力価測定用反応液985μ1に ポリ[8-³H] アデニル酸溶液 7 µ 1 を加え37℃で \*

\*10分間保持した。次にポリアデニル酸を最終濃度が2 4 μ M になるように 8 μ 1 加え、さらに 3 7 ℃で 5 分間 保持した。このようにしてポリ [8-1] FA-ポリ d T 反応液 1 0 0 0 μ 1 を調製した。次に、該反応液 2 00 µ 1を分取し、30℃で5分間保持した後、任意の 希釈系列で希釈した酵素液 1 μ 1 を加え、これらの反応 液を経時的に50μ1ずつサンプリングして、後の測定 に用いた。酵素添加からサンプリングまでの間の時間を Y分とした。また、全CPM用反応液50μ1およびブ 10 ランク用反応液50μ1は、酵素液の代わりに酵素希釈 液を1μ1加えて調製した。該サンプリング溶液に10 0mMピロリン酸ナトリウム100μ1、熱変性子牛胸 腺DΝΑ溶液50μ1および10%トリクロロ酢酸30 0 μ 1 (全CPM測定の場合は、超純水300μ1)を 加え、0°Cで5分間保持後、10000rpmで10分 間遠心した。遠心後、得られた上清250μ1をバイア ルに入れ、アクアゾルー2(NENライフサイエンスプ ロダクツ社製) 10m1を加え、液体シンチレーショ ンカウンターでCPMを測定した。

# 20 (3) ユニット計算

各酵素のユニット (Unit) 数は、以下の計算式で算出 した。

Unit/ml ={ (測定したCPM-ブランクCPM) ×1. 2\*×20×1000 ×希釈率}×200(μ1)/(全CPM×Y分×50(μ1)×9\*\*

1. 2°:全CPM中に含まれるポリ[8-3H]rA -ポリd Tの5 0 μ 1 当たりのn m o 1 数

9 \*\*: 補正係数

#### 実施例1

### (1)鋳型DNAとプライマーの合成

本実施例に鋳型として使用した99塩基の一本鎖DN Aおよびプライマーは、DNA合成機(アプライド・バ イオシステム社製)を用いて合成した。配列表の配列番 号1に上記の99塩基の一本鎖DNAの塩基配列を示 す。また、配列表の配列番号2および3に、それぞれ上 流プライマーおよび下流プライマーの基本的な塩基配列 を示す。本実施例に使用されたプライマーの詳細な構造 を以下に示す:

プライマー対1:配列表の配列番号2および3に示さ れる塩基配列を有し、その全体がすべてデオキシリボヌ 40 るBcaBEST DNAポリメラーゼ(宝酒造社製) クレオチドで構築されたプライマーの組み合わせ:

プライマー対2:プライマー対1のプライマーの、そ れぞれの3、末端から2個のデオキシリボヌクレオチド がリボヌクレオチドに置換され、かつ3、末端から2個 めのリボヌクレオチドの5'側リン酸結合がホスホロチ オエート結合に置換されたプライマーの組み合わせ;

プライマー対3:プライマー対1のプライマーの、そ れぞれの3'末端のデオキシリボヌクレオチドのみがリ ボヌクレオチドに置換され、かつ当該リボヌクレオチド の5'側リン酸結合がホスホロチオエート結合に置換さ 50 一方のプライマー、ならびに0.6ngの合成一本鎖鋳

れたプライマーの組み合わせ;

プライマー対4:プライマー対1のプライマーの、そ れぞれの3′末端から2個のデオキシリボヌクレオチド がリボヌクレオチドに置換されたプライマーの組み合わ 30 せ;

プライマー対5:プライマー対1のプライマーのそれ ぞれの3、末端から3、4個めのデオキシリボヌクレオ チドがリボヌクレオチドに置換され、かつ3、末端から 4個めのリボヌクレオチドの5′側リン酸結合がホスホ ロチオエート結合に置換されたプライマーの組み合わ せ。

# (2)增幅反応

5′→3′エキソヌクレアーゼ活性を欠損させたバチ ルス・カルドテナックス由来のDNAポリメラーゼであ と、大腸菌由来のRNaseHであるclonedリボ ヌクレアーゼH(宝酒造社製)を用いて、以下のモデル 1~7の反応系について検討した。

反応液は、下記のように調製した。

35mMトリス塩酸バッファー (pH7.5)、0. 1 mg/m1 BSA (牛血清アルブミン)、2. 7% グリセロール、5%ジメチルスルオキシド、各1.4m M dNTP混合物、10mM塩化マグネシウム、それ ぞれ20 p m o 1 の (1) のプライマー対もしくはその

42

43

型DNA、5UのBcaBEST DNAポリメラー ゼ、60UのclonedリボヌクレアーゼH、反応液 の最終容量50μ1。上記反応液を均一に混合し、55 ℃、60分間保温した後、90℃、2分間加熱して酵素 を失活させた。その後、各反応液の8μ1を3%ヌシー ブ3:1アガロース(宝酒造社製)ゲルにて電気泳動を 行なった。以下に各モデルに使用されたプライマーを示

モデル1~5:それぞれプライマー対1~プライマー 対5を使用:

モデル6:プライマー対2のうちの下流プライマーの みを使用:

モデル7:プライマー対4を使用し、RNaseHを 添加しない。

その結果、モデル2~5の反応液を使用した場合、約 40bp (base pair) ~約90bpの範囲で目的のサ イズの増幅断片が確認された。これらの反応系でDNA が増幅されることが明らかとなった。また、一方のプラ イマーのみを使用したモデル6においても、予想される 約70b (base)の増幅断片(一本鎖DNA断片)が確 20 認できた。なお、モデル1および7の反応ではDNAの 増幅はまったく認められなかった。

### (3) 増幅産物の確認

上記(2)の、モデル4の反応によって得られた反応 液をマイクロコン-100(宝酒造社製)を用いてろ過 した後、フィルターにトラップされた増幅DNA断片を 回収した。該DNA断片の塩基配列をジデオキシ法によ り解析した。その結果、上記の反応によって増幅された 断片が鋳型DNAと同じ塩基配列を持つDNAである事 が確認された。

# (4) 反応時間の検討

上記(2)のモデル2の反応液を調製し、これを種々 の時間反応させた場合の増幅産物量の変化を調べた。当 | 該反応液を、0、15、30、60、90、120分 間、それぞれ55℃で保温した後、90℃、2分間の処 理により酵素を失活させた。各反応液 8 μ 1 を 3% ヌ シーブ3:1アガロースゲルを使用した電気泳動にて解 析した。電気泳動の結果を図2に示す。図中1~6はそ れぞれ0、15、30、60、90、120分間反応し た反応液の泳動されたレーンを、また、Mは分子量マー 40 では、pUC19DNA(宝酒造社製)を鋳型とした。 カーとして、100bp DNA ladder mar ker (宝酒造社製)が泳動されたレーンを示す。

図2に示されるように、反応時間が0分では増幅産物 は確認できなかったが、反応時間が15分、30分、6 0分と長くなるに従い、増幅産物量が増大していること が確認できた。しかし、60分以上の反応では、電気泳 動によって確認される増幅産物量はほぼ横ばいであり、 使用された反応系での増幅は60分程度でプラトーに達 することが示された。

実施例2

44

#### (1) RNAの調製

本実施例に鋳型として使用するRNAは、ヒト培養細 胞HT29(ATCC HTB-38)(大日本製薬社 製)からトライゾール試薬(ライフテック社製)を用い て調製した。得られたトータルRNAは、その濃度を1  $\mu$ g/ $\mu$ l に調製した。またRNAの純度を分光学的に 調べたところ、OD260/OD280=1.8であっ た。

### (2)增幅反応

逆転写活性およびDNAポリメラーゼ活性を有するB caBEST DNAポリメラーゼとRNaseHエン ドヌクレアーゼを用いて、RNAからのcDNAが増幅 されるかを検討した。

反応液には1μg相当の上記トータルRNAを加え、 実施例2と同様の組成に調製した。ジーンバンク (GenB ank) 登録番号、X01060のヒトトランスフェリン レセプターをコードする領域を増幅のターゲットとし、 プライマーとして実施例1 に記載のプライマー対2を用 いた。

上記の反応液を55℃、60分間保温した後、90 ℃、2分間加熱して酵素を失活させた。この反応液のう ちの8μ1を3% ヌシーブ3:1アガロースゲルにて 電気泳動したところ、予想される56bpの増幅断片が 確認できた。さらに、ターゲットとした塩基配列を有す るプローブを用いたサザンハイブリダイゼーションを行 なった。その5、末端にビオチン標識を付した、配列表 の配列番号4に示される塩基配列のDNAプローブを使 用してサザンハイブリダイゼーションを行ったところ、 このプローブは上記の増幅断片にハイブリダイズした。 30 即ち、本発明の方法によりターゲットとした領域が正し く増幅されていることが確認された。

## (1) プライマーの合成

実施例3

二本鎖DNAを鋳型とした場合の本発明の増幅方法に ついて検討した。使用するプライマーは、DNA合成機 (アプライド・バイオシステム社製)を用いて合成し た。配列表の配列番号5~13にプライマーの基本的な 塩基配列を示す。さらに、本実施例に使用されたプライ マーの詳細な構造を以下に示す。プライマー対A~Fま p U C 1 9 のヌクレオチド配列はデータベース、ジーン バンク(GenBank)登録番号、LO9137から入手可 能である。プライマー対Gの場合は、実施例2で得られ たヒト全RNAより配列表の配列番号14および15記 載のプライマーおよびTaKaRa RNA PCR K it(AMV)Ver. 2.1(宝酒造社製)を用い て、添付の標準プロトコールに従って調製した2本鎖D NA増幅断片を鋳型とした。

プライマー対A(増幅断片長約450bp):配列表 50 の配列番号5および6に示される塩基配列を有し、その

3 末端2塩基がリボヌクレオチドに置き換わったプライマーの組み合わせ;

プライマー対B(増幅断片長約250bp):配列表の配列番号5および7に示される塩基配列を有し、その3、末端2塩基がリボヌクレオチドに置き換わったプライマーの組み合わせ;

プライマー対C(増幅断片長約520bp):配列表の配列番号5および8に示される塩基配列を有し、その3、末端2塩基がリボヌクレオチドに置き換わったプライマーの組み合わせ;

プライマー対D(増幅断片長約890bp):配列表の配列番号5および9に示される塩基配列を有し、その3 末端2塩基がリボヌクレオチドに置き換わったプライマーの組み合わせ;

プライマー対E(増幅断片長約130bp):配列表の配列番号10および6に示される塩基配列を有し、その3、末端3塩基がリボヌクレオチドに置き換わったプライマーの組み合わせ;

プライマー対F(増幅断片長約220bp):配列表の配列番号11および6に示される塩基配列を有し、その3、末端3塩基がリボヌクレオチドに置き換わったプライマーの組み合わせ;

プライマー対G(増幅断片長約320bp):配列表の配列番号12および13に示される塩基配列を有し、その3、末端3塩基がリボヌクレオチドに置き換わったプライマーの組み合わせ。

## (2)增幅反応

反応液は、下記のように調製した。

 $35 \, \mathrm{mM}$ リン酸カリウムバッファー( $\mathrm{pH7.5}$ )、 $0.1 \, \mathrm{mg/ml}$  BSA(牛血清アルブミン)、5% ジメチルスルオキシド、 $81.4 \, \mathrm{mM}$  dNTP混合物、 $10 \, \mathrm{mM}$ 塩化マグネシウム、それぞれ $60 \, \mathrm{pmol}$  の(1)のプライマー対、ならびに $100 \, \mathrm{ng}$  の $\mathrm{pUC}$  19鋳型DNA、 $5.5 \, \mathrm{U}$  のB  $\mathrm{ca}$  BES DNAポリメラーゼ、 $60 \, \mathrm{U}$  のRNaseH、反応液の最終容量 $50 \, \mu$  1。

反応条件は以下のとおりである。DNAポリメラーゼおよびRNaseH無添加の反応液を98%、1分間熱変性処理後、55%に冷却し、DNAポリメラーゼおよびRNaseHを混合し、55%、60分間保温した。反応終了後、90%、2分間加熱して酵素を失活させた。その後、各反応液の $8\mu1$ を3% ヌシーブ3:1アガロースゲルにて電気泳動を行なった。

その結果、いずれのプライマー対においても目的の増幅断片が得られることが確認できた。即ち、本発明の増幅方法において、2本鎖DNAを鋳型として増幅反応を行うことができることを確認した。

# (3) 増幅産物の制限酵素消化

本発明の増幅方法を用いて得られた増幅断片の制限酵 9 upper (2) NN-CおよびpUC19 up素消化について検討した。鋳型DNAとして、pUC1 50 per (2) NN-Gと称する)を作製した。これら

46

9プラスミドDNAを用いた。配列表の配列番号5~6 に記載のpUC19 upper (2) NNプライマーおよびpUC19 lower NNプライマーを使用した。なお、該プライマーは、いずれも3、末端の2塩基がリボヌクレオチドに置き換わったものを用いた。下記に反応液組成を示す。

反応液A:35mM リン酸カリウムバッファー(pH7.5)、10mM塩化マグネシウム、1.4mM dNTP混合物、0.01%BSA、5%DMSO、102.7%グリセロール、各100pmolずつのpUC19upper(2)NNプライマーおよびpUC191owerNNプライマー、500ngのpUC19DNA、および滅菌蒸留水で反応液容量を48μ1に調製した。

上記反応液を98℃、1分間熱変性処理した後、55℃に冷却した。次に、60UのE.coliRNaseHおよび5.5UのBcaBESTを添加し、反応液量を50μ1にした。該反応液を55℃で1時間インキュベーションした。反応終了後、90℃、2分間加熱処理して酵素を失活させた。その反応液を3%アガロースゲル電気泳動して、得られた増幅産物を精製した。回収された増幅産物は、100μ1の滅菌蒸留水に再懸濁した。

上記DNA溶液を使用して制限酵素消化を行った。制限酵素は、AccII(宝酒造社製)およびBcnI(宝酒造社製)を使用した。以下に反応液組成を示す。

DNA溶液 3 μ 1、10×A c c I I 添付バッファー あるいは 10×B c n I 添付バッファーを1μ1、制限 酵素 A c c I I あるいはB c n I を1μ1、さらに滅菌 30 蒸留水で反応液容量を10μ1に調製した。該反応液を37℃、30分間反応後、10×ローディングバッファー(loading buffer)を1.5μ1加え、そのうちの6μ1を3%ヌシーブアガロースゲルで電気泳動した。

その結果、AccIIおよびBcnIのいずれの制限酵素においても目的とする制限酵素消化DNA断片が得られた。

# (4) 突然変異検出

本発明の増幅方法を用いた突然変異検出について検討した。鋳型としてpUC19を用いた。配列表の配列番 号5~6にpUC19 upper(2) NNプライマーおよびpUC19 lower NNプライマーの基本的な塩基配列を示した。上記プライマーは、いずれもその3、末端の2塩基がリボ核酸であるキメラオリゴヌクレオチドプライマーである。さらに、pUC19 upper(2) NNプライマーは、3、末端を鋳型と相補的なUおよびミスマッチのA、C、Gに置換した4種類(それぞれ、pUC19 upper(2) NN-A、pUC19 upper(2) NN-A、pUC19 upper(2) NN-A、pUC19 upper(2) NN-CおよびpUC19 upper(2) NN-CおよびpUC19 up

47

のプライマーの組み合わせについて以下に示す。

プライマー対1: pUC19 upper(2) NN-UおよびpUC19 lo wer NN

プライマー対2: pUC19 upper(2) NN-AおよびpUC19 lo wer NN

プライマー対3: pUC19 upper(2) NN-CおよびpUC19 lo

プライマー対4: pUC19 upper(2) NN-GおよびpUC19 lo wer NN

反応液は、下記のように調製した。

30mMリン酸カリウムバッファー(pH7.3)、 0.01%BSA (牛血清アルブミン)、5%DMS O、各1mM dNTP混合物、8mM酢酸マグネシウ ム、それぞれ60pmo1の上記のプライマー対および 50 ngの鋳型DNA、および滅菌蒸留水で反応液容量 を48μ1にした。

上記反応液を98℃、1分間熱変性処理後、55℃に 冷却した。次に、5.5UのBcaBEST DNAポ リメラーゼ、60UのE. coli RNaseHを添 加し、55℃、60分間保持した。その後、90℃、2 分間加熱して酵素を失活させた。各反応液8 µ 1 を使用 し、4% ヌシーブ3:1アガロース(宝酒造社製)ゲ ルにて電気泳動を行なった。その結果、pUC19 u pper(2) NNの3'末端が相補的なプライマー の組み合わせのみ目的とする約450bpの増幅断片が 検出された。一方、pUC19 upper(2) NN の3、末端がミスマッチのプライマーの組み合わせにつ いてはいずれも増幅断片は、確認できなかった。 実施例4

# (1) マイクロチューブでの反応

本発明の増幅方法について反応容量の検討を行った。 増幅領域としては、ヒトトランスフェリンレセプターを コードする領域を選択した。配列表の配列番号12およ び13記載の配列を有するプライマーを使用した。な お、該プライマーは、3′末端の2塩基がリボ核酸に置 き換わったものを使用した。鋳型となるDNAは、あら かじめRT-PCR法により得た増幅断片約750bp を使用した。反応容量は、50μ1、100μ1、30  $0\mu1$ 、および $500\mu1$ になるように調製した。下記 に反応液組成を示す。

反応液A:5×専用バッファー(135mMリン酸カ リウム緩衝液 (pH7.5)、0.5mg/ml BS A、2. 5%DMSO) 10μ1、100mM酢酸マグ ネシウム 4μ1、10mM dNTP混合物 5μ1、  $10\,\mu\mathrm{M}$  ATP10 $\mu$ 1, BcaBEST DNA $\pi$ 9 メラーゼ (22U/μ1) 1μ1、RNaseH (60 U/μ1) 1 μ1、および滅菌蒸留水で3 9 μ1 に調製

反応液 Β: 20μ Μヒトトランスフェリンレセプター

48

ンスフェリンレセプタープライマー(配列番号13)を それぞれ3μ1、鋳型DNA約100ngおよび滅菌蒸 上記組成に基づきスケールアップした。

増幅反応は、上記B液を98℃、2分間処理した後、 55℃、3分間保持した。次に、1500µ1容マイク ロチューブ中で55°CでプレインキュベーションしたA 液に前述のB液を添加し、混和後、55℃で1時間イン キュベーションした。反応終了後、氷浴上に移し、反応 10 液 8 μ 1 を 3% アガロースゲル電気泳動した。

その結果、いずれの反応容量においても効率よく目的 とする約300bpの増幅断片が検出できた。また、鋳 型DNAがPCR増幅断片であっても問題なく目的とす る増幅断片を得られることを確認した。

### (2)シャーレでの反応

反応容量の増大に伴う反応液の温度不均一を防ぐため に、シャーレを使用して検討を行った。増幅領域として は、ヒトトランスフェリンレセプターをコードする領域 を選択した。配列表の配列番号12および13記載の配 列を有するプライマーを使用した。なお、該プライマー は、37末端の2塩基がリボ核酸に置き換わったものを 使用した。鋳型となるDNAは、あらかじめRT-PC R法により得た増幅断片約750bpを使用した。反応 容量は、10m1になるように調製した。下記に反応液 組成を示す。

反応液A:5×専用バッファー(135mMリン酸カ リウム緩衝液(pH7.5)、0.5mg/ml BS A, 2. 5% DMSO)  $2000 \mu 1$ , 100 mM酢酸マグネシウム 800μl、10mM dNTP混 30 合物 1000μ1および滅菌蒸留水で9.1m1に調 製した。

反応液 B:60μΜ ヒトトランスフェリンレセプタ -Sプライマー(配列番号12) および60μM ヒト トランスフェリンレセプタープライマー(配列番号1 3) をそれぞれ200 μ1、鋳型DNA 約10 μg お よび滅菌蒸留水で500μ1にした。

反応液C:BcaBEST DNAポリメラーゼ(2  $2U/\mu$ 1) 200 $\mu$ 1, RNaseH (60 $U/\mu$ 1)  $200\mu 1$ .

増幅反応は、上記B液を98℃、1分間処理した後、 55℃、3分間保持した。次に、直径60mmのプラス ティックシャーレ中で55°Cでプレインキュベーション したA液に前述のB液を添加し、さらにC液を添加し混 和後、55℃で1時間インキュベーションした。反応終 了後、氷浴上に移し、反応液8μ1を3%アガロースゲ ル電気泳動した。

その結果、10mlの反応容量であっても目的とする 約300bpの増幅断片が効率よく検出できた。また、 鋳型DNAがPCR増幅断片であっても問題なく目的と Sプライマー(配列番号<math>12)および $20\mu M$ ヒトトラ 50 する増幅断片を得られることを確認した。即ち、多量の

DNA断片を必要とするDNAチップ作製において、本 発明の方法が従来のPCR法と比較しても好適に使用で きることを確認した。

### 実施例5

(1) バッファーの種類とRNaseH使用量の関係 バッファーの種類とRNaseHの使用量の関係につ いて検討した。鋳型としてpUC19ベクターに249 bpおよび911bpのフラグメントをクローニングし て得られたプラスミドDNA(pUC19-249およ びpUC19-911と称す)を、プライマーとして配 10 列表の配列番号16~17記載の配列を有するMF2N 3 (24) プライマーおよびMR1N3 (24) プライ マーの3、末端3塩基をリボヌクレオチドにしたキメラ オリゴヌクレオチドプライマーを使用した。該プライマ - の組み合わせにより p U C 1 9 - 2 4 9 では約 4 5 0 bpの、pUC19-911では約1100bpの増幅 断片が得られる。

検討するバッファーは、トリス塩酸バッファー、リン 酸カリウムバッファー、トリシンバッファー系を選択し た。また、RNaseHは、無添加および最終濃度0. 3U~1. 2U/μ1で検討した。トリス塩酸バッファ -系は、10ngのpUC19-249あるいは200 ngのpUC19-911、各60pmo1のプライマ ーおよび11U/50μ1 反応容量のBcaBEST DNAポリメラーゼ以外は、実施例1(2)と同様に 調製した。リン酸カリウムバッファー系についても同様 の組成とした。トリシンバッファー系については、最終 濃度が34mM トリシンバッファー(pH8.7)、 10mM 塩化カリウム、10mM 硫酸アンモニウ ム、0.01% BSA、1% DMSO、4mM 酢 30 酸マグネシウム、O.5mM dNTP混合物となるよ うに調製した。上記バッファー系についてpUC19-249プラスミド10ng/50μ1 反応容量、なら びにpUC19-911プラスミド200ng/50μ 1 反応容量、各60pmo1/50μ1 反応容量の プライマー、各濃度となるRNaseH、11U/50 μ1 反応容量のBcaBEST DNAポリメラーゼ になるように調製した。

増幅反応は鋳型となるpUC19-249あるいはp UC19-911と各プライマーの混液を98℃で1分 間熱変性処理後、55℃まで冷却した後に残りの反応組 成混液を添加し、55℃で60分間反応させた。反応終 了後、4℃に冷却し、1/10量の0.5M EDTA を添加して反応を停止させた。その後、各反応液の3μ 1を3%ヌシーブ3:1アガロース(宝酒造社製)ゲル にて電気泳動を行った。

その結果、pUC19-249を鋳型とした場合はト リス塩酸バッファー系、リン酸カリウムバッファー系、 トリシンバッファー系の順に、pUC19-911を鋳 型とした場合はトリス塩酸バッファー系、トリシンバッ 50 0.01%、そしてジアミノメタン2塩酸塩は、0.1

ファー系、リン酸カリウムバッファー系の順に増幅効率 の向上が認められた。さらに、RNaseHについて は、無添加では目的の増幅断片は得られなかったが、最

50

終濃度0.3U~1.2U/μ1で用いた場合はいずれ も目的の増幅断片が得られた。

### (2) プライマー量の検討

使用するプライマー量が本発明の増幅方法に与える影 響を検討した。反応液は、上記(1)記載の組成のう ち、鋳型としてpUC19-249を用いた系を使い、 リン酸カリウムバッファー系は60U/50μ1反応の RNaseHを、トリス塩酸バッファー系、トリシンバ ッファー系は30U/50μ1反応のRNaseHを用 いて行った。プライマーの濃度は10pmol~100 pmo1/50μ1の範囲で検討した。反応条件および 増幅確認は、上記(1)記載と同様にした。

その結果、どの反応バッファー系を用いた場合も、1 Opmol~100pmol/50μ1の範囲で目的と する増幅断片が確認できた。

### (3) 反応バッファーのp Hの影響

反応液の p Hが本発明の増幅方法に与える影響につい て検討した。反応液は、上記(2)記載の組成と同様に した。pHは、リン酸カリウムバッファー系は、pH 7.0~8.0の範囲で、トリシンバッファー系は、p H7.5~9.2の範囲で、トリス塩酸バッファー系 は、pH7.5~9.0の範囲で検討した。反応条件お よび増幅確認は、上記(1)記載と同様にした。

その結果、各々のバッファー系で用いた p Hの範囲に おいて、目的とする増幅断片が確認できた。

#### (4)添加剤の効果

上記(3)記載のリン酸バッファー系(pH7.5) の反応液組成で、ジメチルスルホキシド (DMSO)の 添加効果を検討した。また、ポリアミンの添加効果につ いても検討した。DMSOの添加量は、無添加~10% の範囲で検討した。一方、ポリアミンとしては、スペル ミン4塩酸塩(シグマ社製)、スペルミジン3塩酸塩 (シグマ社製)、アセチルプトレスシン(ナカライ社 製)、プトレスシン2塩酸塩(ナカライ社製)、トリメ チレンジアミン(ナカライ社製)、プロビレンジアミン (ナカライ社製)、ジアミノメタン2塩酸塩(ナカライ 40 社製)を使用した。添加量は、プロビレンジアミンおよ びトリメチレンジアミンは、無添加~2%の範囲で、そ れ以外のポリアミンは、無添加~5 mMの範囲で行っ た。反応条件および増幅確認は、上記(1)記載の方法 と同様にした。

その結果、DMSOは、無添加~5%、スペルミン4 塩酸塩とスペルミジンは、無添加~200μM、アセチ ルプトレスシンとプトレスシン2塩酸塩は、40μΜ~ 40 mM、トリメチレンジアミンは、0.002%~ 0.02%、プロピレンジアミンは、0.0001%~

 $\mu$ M~ $10\mu$ Mの範囲で、目的のDNA断片が効率よく 増幅されることが確認できた。

### (5) マグネシウム塩の種類の検討

本発明の増幅方法に対するマグネシウム塩の種類について検討した。鋳型としてpUC19DNAを、プライマーとして配列表の配列番号11なよび6記載の配列を有するpUC19 upper NN249プライマーおよびpUC19 lower NNプライマーを使用した。該プライマー対で、約225bpの増幅断片が得られる。マグネシウム塩は、塩化マグネシウム、酢酸マグ 10ネシウムおよび硫酸マグネシウムを使用した。以下に反応液組成を示す。

 $35 \, \mathrm{mM}$ リン酸カリウムバッファー(pH7.3)、最終濃度  $8 \, \mathrm{mM}$ の塩化マグネシウム、酢酸マグネシウム または硫酸マグネシウム、最終濃度  $1.0 \, \mathrm{mM} \, \mathrm{dNT}$  P混合物、 $50 \, \mathrm{ng} \, \mathrm{pUC} \, 19 \, \mathrm{DNA}$ 、各 $60 \, \mathrm{pmo} \, 1$ の上記プライマー対、 $60 \, \mathrm{URNaseH}$ 、 $5.5 \, \mathrm{UBcaBESTDNA}$ ボリメラーゼ、および滅菌蒸留水で反応容量  $50 \, \mu \, \mathrm{l}$ 。反応条件および増幅確認は、上記(3)と同様にして行った。

その結果、いずれのマグネシウム塩においても目的の 増幅断片が確認できた。

(6)マグネシウム濃度、およびdNTP濃度の検討本発明の増幅方法に対するマグネシウム濃度、およびdNTP濃度について検討した。反応液組成は、25 ngのpUC19 DNA、種々の濃度のマグネシウム、dNTP以外は上記(5)記載のものと同様にした。反応条件および増幅確認は上記(1)と同様にして行った

最終濃度  $1 \, \text{mMOd} \, \text{NTP} \, \text{で固定した反応系では、マグネシウム濃度が最終濃度 } 6 \, \text{mM} \sim 1 \, 0 \, \text{mM} \, \text{の範囲で目的の増幅断片が得られ、また、最終濃度 } 8 \, \text{mMOマグネシウムで固定した反応系では } d \, \text{NTP 濃度が最終濃度 } 0.6 \sim 1.2 \, \text{mMO範囲で目的の増幅断片が得られた。 さらに、最終濃度 <math>0.5 \, \text{mMOd} \, \text{NTP} \, \text{で固定した反応系では、マグネシウム濃度が最終濃度 } 2 \, \text{mM} \sim 6 \, \text{m} \, \text{MO範囲で目的の増幅断片が得られ、最終濃度 } 4 \, \text{mMO 範囲で目的の増幅断片が得られ、最終濃度 } 4 \, \text{mMO マグネシウムで固定した反応系では } d \, \text{NTP 濃度が最終濃度 } 0.2 \sim 0.8 \, \text{mMO範囲で目的の増幅断片が得られた$ 

(7) リン酸カリウムバッファー濃度、およびトリシン バッファー濃度変化と反応性の検討

本発明の増幅方法に対するリン酸カリウムバッファー 濃度、およびトリシンバッファー濃度について検討した。反応液組成は、最終濃度20~50mMリン酸カリウムバッファー、最終濃度22~46mMトリシンバッファーとする以外は上記(1)記載のpUC19-249を鋳型とした反応と同様にした。反応条件および増幅確認も上記(1)と同様にして行った。

その結果、リン酸カリウムバッファー、トリシンバッ 50 DNA、および滅菌蒸留水で反応液容量を48µ1にし

52

ファーの濃度が、それぞれ最終濃度 $20\sim50\,\mathrm{mM}$ 、最終濃度 $22\sim46\,\mathrm{mM}$ の範囲で目的の増幅断片が得られた。

(8) B c a B E S T D N Aポリメラーゼ濃度の検討本発明の増幅方法に対するB c a B E S T D N Aポリメラーゼ濃度について検討した。反応液組成はリン酸カリウムバッファー、トリシンバッファー系を用い、B c a B E S T D N Aポリメラーゼを  $1\sim2~2~U/5~0~\mu~1$  反応容量の範囲で使用する以外は上記(1)記載の p U C 1~9~-2~4~9~e を鋳型とした反応と同様にした。反応条件および増幅確認も上記(1)と同様にして行った。

その結果、BcaBEST DNAポリメラーゼ量が  $1\sim22\,U/50\,\mu\,1$  の範囲において目的の増幅断片が 得られた。

## 実施例6

PCR法との比較

本発明の増幅方法についてPCR法との比較を行った。鋳型は、pUC19プラスミドDNAのマルチクロ ロニングサイトに約150bpおよび約250bpのDNA断片を挿入したものを用いた。該鋳型は、以下のようにして調製した。

配列表の配列番号10、11および6記載の配列を有 するpUC19 upper 150プライマー、pUC 19 upper 24975777, pUC19 lo wer NNプライマー、を使用し、pUC19プラス ミドDNA100pgを鋳型としてPCR反応を行っ た。 pUC19 upper 150プライマーおよび pUC19 lower NNプライマーの組み合わせで 30 は約150bpの増幅断片、 pUC19 upper 249プライマーおよびpUC19 lower NNプ ライマーの組み合わせでは、約250bpの増幅断片が 得られた。該増幅断片は、マイクロコン-100で精製 後、DNA blunting kit(宝酒造社製) を用いて平滑末端化し、pUC19プラスミドのHin cIIサイトにサブクローニングした。上記増幅断片の 挿入されたプラスミドを用いて、大腸菌 JM109を形 質転換した。該形質転換体を培養し、その菌体よりQI AGEN plasmid mini kit (キアゲン 40 社製)を用いてDNA挿入プラスミドを精製した。この DNA挿入プラスミドを鋳型として使用した。

本実施例において使用するプライマーを配列表の配列番号18~19に示した。なお、本発明の増幅方法に用いるプライマーは、3、末端3塩基がリボヌクレオチドに置換したものを使用した。以下に反応液組成を示す。27mMリン酸バッファー(pH7.3)、0.01%BSA(牛血清アルブミン)、5%DMSO、各1mMdNTP混合物、8mM酢酸マグネシウム、それぞれ60pmo1の上記のプライマー対および1ngの鋳型DNA および減菌素図水で反応液容量を48m1に1.

た。

上記反応液を98℃、1分間熱変性処理後、55℃に 冷却した。次に、5.5UのBcaBEST DNAポ リメラーゼ、60UのE. coli RNaseHを添 加し、55℃、60分間保持した。その後、90℃、2 分間加熱して酵素を失活させた。各反応液 3 μ 1 を 4% ヌシーブ3:1アガロース(宝酒造社製)ゲルにて電 気泳動を行なった。

一方、対照としてPCR法での増幅を行った。反応 は、PCR Amplification kit(宝酒 10 冷却した。次に、22UのBcaBEST DNAポリ 造社製)を使用し、配列表の配列番号18~19に示し たリボヌクレオチドを含まないプライマーを各10pm olずつ、lngの鋳型DNA、および滅菌蒸留水で反 応液容量を50 µ 1 にした。反応条件は、94℃ 30 秒、55℃ 30秒、72℃ 40秒を1サイクルとし て25サイクル行った。反応終了後、各反応液3μ1を 4% ヌシーブ3:1アガロース(宝酒造社製)ゲルに て電気泳動を行なった。

その結果、挿入断片が、150bpおよび249bp のいずれのプラスミドを鋳型とした場合においてもPC R法より本発明の増幅方法の方が目的の増幅断片が多く 確認できた。さらに増幅産物量を数値化するために、上 記各反応液20μ1をマイクロコン-100にて精製 し、その量をベックマンDU-640分光光度計(ベッ クマン社製) にて定量した。すると本発明の増幅方法の 方が挿入断片が150bpのプラスミドを鋳型とした場 合は約60倍、挿入断片が250bpの場合は約40倍 多く得られることが確認できた。このことから、多量の DNA断片を必要とするDNAチップにおいて、本発明 の方法が従来のPCR法と比較しても好適に使用できる ととを確認した。

#### 実施例7

## (1) RNAプローブの調製

本発明の増幅方法により得られた増幅断片の検出法に ついて検討した。検出用プローブとして、リボヌクレオ チドで構成され、該プローブの両端のリボヌクレオチド に異なる2つの蛍光物質の結合したものを調製した。検 出用RNAプローブは、DNA合成機(アプライド・バ イオシステム社製)を用いて合成した。その塩基配列を 配列表の配列番号20に示す。また、蛍光標識は、51 末端が、6-FAM(グレーンリサーチ社製)、3 末 端が、TAMRA(グレーンリサーチ社製)を使用し た。

# (2) 増幅反応および検出

鋳型として、0. 1および1ngのpUC19DNA を使用した。プライマーは、配列表の配列番号10およ び8 に記載の配列を有する p U C 19 upper 15 OプライマーおよびpUC19 lower 542プラ イマーで、該プライマーの3、末端2塩基が、リボヌク レオチドに置き換わったものを使用した。

54

反応液組成を以下に示す。

27mMリン酸バッファー(pH7.3)、0.01 % BSA、5% DMSO、各1mM dNTP混合 物、8mM 酢酸マグネシウム、それぞれ60pmol の上記のプライマー対および0.1または1ngの鋳型 DNA、上記RNAプローブO. 1 μgおよび滅菌蒸留 水で反応液容量を48μ1にした。また対照として、鋳 型DNAなしのものも調製した。

上記反応液を98℃、1分間熱変性処理後、55℃に メラーゼまたは滅菌水、および60UのE.coli RNaseHを添加し、55℃、60分間保持した。そ の後、10% SDS (ドデシル硫酸ナトリウム、ナカ ライ社製)を5μ1添加し、酵素を失活させた。各反応 液50μ1を滅菌水で等量希釈し、マイクロプレートに 移した。検出は、イメージアナライザーFM BIO II Multi-View(宝酒造社製)を用いて励起波 長505nmで行った。

その結果、BcaBEST DNAポリメラーゼ無添 20 加では、どの鋳型量でも蛍光シグナルは検出されなかっ た。また、BcaBEST DNAポリメラーゼ添加時 においても鋳型DNA量がなしの場合も蛍光シグナルは 検出されなかった。一方、鋳型DNAが〇. 1 n g ある いは1ngの場合、いずれも蛍光シグナルを検出するこ とができた。また、同時に0.0003%のエチジウ ムブロマイドを含む3%アガロース電気泳動においても BcaBEST DNAポリメラーゼ存在下、鋳型DN A量が0. 1ngおよび1ngの場合のみ目的とする約 190bpの増幅断片が確認できた。即ち、RNAプロ ーブによる検出法と従来の電気泳動による検出法におい て同じ結果が得られた。このように、本発明の増幅方法 で得られた増幅断片をRNAプローブを用いて検出する 方法を確立した。

### 実施例8

本発明の方法で一方のプライマーをデオキシヌクレオ チドにした場合について検討した。プライマーは、配列 表の配列番号19記載の配列を有するMR1N3(3 0)と配列表の配列番号58記載の配列を有するM4プ ライマー(宝酒造社製)を使用した。なお、MR1N3 40 プライマーは、3 末端3塩基がリボヌクレオチドに置 換したものを使用した。以下に反応液組成を示す。

27mM リン酸バッファー (pH7.3)、0.0 1% BSA(牛血清アルブミン)、5% DMSO、各 1mM dNTP混合物、8mM 酢酸マグネシウム、そ れぞれ30pmolの上記のプライマー対およびlng の鋳型DNA、および滅菌蒸留水で反応液容量を24μ 1にした。

上記反応液を98℃、2分間熱変性処理後、55℃に 冷却した。次に、11UのBcaBEST DNAポリ 50 メラーゼ、30UのE. coli RNaseHを添加

30

55

し、反応容量を25 µ 1 にした。該反応液を55 ℃、6 0分間保持した。その後、90℃、2分間加熱して酵素 を失活させた。各反応液 5 μ 1 を 4% ヌシーブ 3:1 アガロースゲルにて電気泳動を行なった。その結果、目 的の増幅断片が確認できた。

### 実施例9

本発明の方法を用いて出血性大腸菌〇-157検出を 行った。

本実施例において使用するプライマーを配列表の配列 番号21~24に示した。配列番号21と22の組み合 10 わせは、0-157のベロ毒素1をコードする配列を、 配列番号23と24の組み合わせは、ベロ毒素2をコー ドする配列を検出するように、臨床と微生物、第18 巻、第4号、507~513頁(1991)記載のプラ イマーを構築した。なお、本発明の増幅方法に用いるプ ライマーは、3、末端3塩基がリボヌクレオチドに置換 したものを使用した。鋳型は、ATCC登録番号438 95の出血性大腸菌〇-157を培養したものを集菌 し、適当な細胞数に滅菌水で懸濁した後、98℃で10 分間処理した熱抽出物を使用した。以下に反応液組成を 示す。

27mM リン酸バッファー(pH7.3)、0.0 1% BSA (牛血清アルブミン)、5% DMSO、各 1mM dNTP混合物、8mM 酢酸マグネシウム、そ れぞれ60pmolの上記のプライマー対、101~1 O<sup>6</sup>細胞数に相当する鋳型 DNA (熱抽出物)、および 滅菌蒸留水で反応液容量を48μ1にした。

上記反応液を98℃、1分間熱変性処理後、55℃に 冷却した。次に、5.5UのBcaBEST DNAポ リメラーゼ、60UのE. coli RNaseHを添 加し、55℃、60分間保持した。その後、90℃、2 分間加熱して酵素を失活させた。各反応液 3 μ 1 を 4% ヌシーブ3:1アガロース(宝酒造社製)ゲルにて電 気泳動を行なった。

その結果、いずれのプライマー対でも101細胞数相 当のDNAを鋳型として、O-157ベロ毒素1および 2を検出することができ、本発明の方法が、病毒性細菌 の検出方法として利用できることを確認した。 実施例10

本発明の方法による長鎖DNA断片の増幅について検 40 討した。鋳型となる2本鎖DNAは、以下のようにして 調製した。まず、胃正常部組織由来mRNAから常法に よりUni-ZAP XRベクター (ストラタジーン社 製)を用いてライブラリーを構築した。次にそのライブ ラリーをスクリーニングして、インサート部が約2.1 kbpおよび約4.3kbpのクローンを用いてインビ トロエキシジョンして得られたpBluescript SK(-)ファージベクターを選択した。さらに、該プ ラスミドを鋳型として、配列表の配列番号25~26記 載の配列を有するMCR-FプライマーおよびMCR-50 と26に記載の配列を有するプライマーでPCR増幅し

56

Rプライマー、PCR Amplification K it(宝酒造社製)を用いて約2.2kbpおよび約 4.4 k b p の 増幅断片を得た。この P C R 断片を本発 明の増幅方法の鋳型とした。使用するプライマーは、配 列表の配列番号27~28に記載の配列を有するMF2 N3(24)プライマーおよびMR1N3(24)プラ イマーを使用し、該プライマーは3、末端の3塩基がリ ボヌクレオチドである。反応液組成を以下に示す。

28mM リン酸バッファー(pH7.5)、0.0 1% BSA (牛血清アルブミン)、1% DMSO、各 O. 5 mM d N T P 混合物、4 mM 酢酸マグネシウ ム、各30pmolの上記のプライマー対、0.2mM プトレスシンおよび滅菌水を加え、24.25μ1にし た。該反応液を92℃で2分間処理して、55℃に冷却 した後、30UのRNaseHおよび5.5UのBca BEST DNAポリメラーゼを加え、反応容量を25 µ1にし、1時間保持した。反応終了後、4℃に冷却 し、0.5M EDTA溶液を2.5μ1加えて反応を 停止させた。その後、該溶液5μ1を1%アガロース電 気泳動に供した。

その結果、本発明の方法で約2.2 k b p あるいは約 4. 4 k b p の増幅断片を得ることができ、本方法で長 鎖DNA断片を増幅できることを確認した。 実施例11

本発明の増幅方法で増幅した約400bpの入DNA 断片とPCRで増幅した300bpと1000bpのλ DNA断片をスポットしたDNAマイクロアレイを作製 した。 λ D N A の ヌ ク レ オ チ ド 配 列 は ジーン バン ク (Gen Bank) 登録番号、 V O O 6 3 6、 J O 2 4 5 9、 M 1 7 233及びX00906のより入手可能である。本実施 例において使用するプライマーを配列表の配列番号25 ~26および29~35に示した。なお、本発明の増幅 方法の反応液は、下記のように調製した。

34mM トリシン塩酸バッファー(pH8.7)、 10mM塩化カリウム、10mM硫酸アンモニュウム、 0.01% BSA(牛血清アルブミン)、1%ジメチ ルスルオキシド、4 m M 酢酸マグネシウム、各0.5 m M dNTP混合物、それぞれ500pmolのプライ マー対、ならびに鋳型として100ngのPCR増幅産 物、110UのBcaBEST DNAポリメラーゼ、 300UのclonedRNaseH、反応液の最終容 量は500µ1。上記反応液を均一に混合し、55℃で 60分間保温した後、90℃で2分間加熱して酵素を失 活させた。この溶液を以下の工程に使用した。また、ス ポットしたDNA断片は次の通りである。

1. サンプル: λ D N A を鋳型にした、配列表の配列番 号29と30に記載の配列を有するプライマーの組み合 わせによるPCR増幅産物(300bp)をpUC19 ベクターにサブクローニング後、配列表の配列番号25

たものを鋳型にして、配列表の配列番号31と32に記載の配列を有するプライマーで、該プライマーの3、末端2塩基がリボヌクレオチドであるキメラオリゴヌクレオチドプライマーで本発明の増幅方法により増幅したもの(増幅サイズは約400bp)。スポットする際のDNA溶液としては、反応液原液、炭酸バッファーでそれぞれ2倍、4倍、8倍、16倍希釈したもの(希釈溶液の炭酸バッファー濃度はすべて50mM)で計5種類。2. サンプル:上記1で増幅したDNA断片をマイクロコン-100(宝酒造社製)で処理して50mM 炭酸バッファーで次の0.125 $\mu$ g/ $\mu$ 1,0.5 $\mu$ g/ $\mu$ 1,1.0 $\mu$ g/ $\mu$ 1,2.0 $\mu$ g/ $\mu$ 1,0.5 $\mu$ g/ $\mu$ 1,1.0 $\mu$ g/ $\mu$ 1,2.0 $\mu$ g/ $\mu$ 1,0.5 $\mu$ 3

- 3. 陽性コントロール: $\lambda$  DNAを鋳型にした、配列表の配列番号29と30に記載の配列を有するプライマーの組み合わせによるPCR増幅産物(300bp)をマイクロコン-100で処理して50mM 炭酸バッファーで次の0.  $125\mu g/\mu 1$ , 0.  $25\mu g/\mu 1$ , 0.  $5\mu g/\mu 1$ , 1.  $0\mu g/\mu 1$ , 2.  $0\mu g/\mu 1$  1の各濃度に調整したもの、計5種類。
- 5. 陰性コントロール: \ \( \DNAを鋳型にした、配列表の配列番号33と35に記載の配列を有するプライマーの組み合わせによるPCR増幅産物(300bp)をpUC19ベクターにサブクローニング後、配列表の配列番号25と26に記載の配列を有するプライマーでPCR増幅したものを鋳型にして、配列表の配列番号31と32に記載の配列を有するプライマーで本発明の増幅方法により増幅したもの(増幅サイズは約400bp)。スポットする際のDNA溶液としては、反応液原液、炭酸バッファーでそれぞれ2倍、4倍、8倍、16倍希釈したもの(希釈溶液の炭酸バッファー濃度はすべて50mM)で計5種類。
- 6. 陰性コントロール:上記5で得られたDNA断片を 40 マイクロコン-100で処理して50 mM 炭酸バッファーで次の0.125  $\mu$  g /  $\mu$  1, 0.25  $\mu$  g /  $\mu$  1, 0.5  $\mu$  g /  $\mu$  1, 0.0  $\mu$  9  $\mu$  1, 0.0  $\mu$  1, 0.0  $\mu$  9  $\mu$  1, 0.0  $\mu$  1, 0.0  $\mu$  9  $\mu$  1, 0.0  $\mu$  9  $\mu$  1, 0.0  $\mu$  1,

調製した各DNA溶液をDNAチップ作製装置(Genetic Microsystems: GMS社製)を用いてアミノ基導入スライドガラス(松浪硝子工業社製)にスポットし、UV照射により固定した。スライドを0.2%SDS、次いで蒸留水で洗浄、乾燥してDNAアレイとした。

58

また、配列表の配列番号29と30に記載の配列を有 するプライマーの組み合わせによるPCR増幅産物(3 00bp)をLabel IT Cy5 Labelin g Kit (宝酒造社製) により Су 5 標識してプロー ブとした。次に、IntelliGene(宝酒造社 製)の取扱説明書に記載のプレハイブリダイゼーション 溶液およびハイブリダイゼーション溶液を用いてハイブ リダイゼーションを行った。まず上記DNAアレイを室 温にて2時間プレハイブリダイゼーション処理を行った 後、変性したCy5標識プローブを含むハイブリダイゼ ーション溶液をDNAアレイに滴下し、カバーガラスを かけて周囲をフィルムで密封した。これを65℃で13 時間保持した後、カバーガラスを除いて、65℃で2× SSC溶液で5分間、次に65℃で0.2×SSCおよ び0.1%SDSを含む溶液で5分間、最後に室温で 0.2×SSC溶液で5分間洗浄し、風乾した。これを マイクロアレイスキャナー(GMS社)にかけて各スポ ットの蛍光シグナルを解析した。

この結果、PCR法で増幅した断片(上記3、4の陽20 性コントロール)および、本発明の方法で増幅した断片(上記1、2のサンプル)をスポットした位置のいずれにおいても蛍光シグナルが確認できた。また、シグナルの強さはサンプル2>陽性コントロール4>サンプル1>陽性コントロール3であった。一方、陰性コントロールの5、6ではシグナルは全く認められなかった。このことから、本発明の方法で増幅したDNA断片は、未精製でもあるいは精製後でもDNAチップを作製するための固定化用DNA断片として好適に使用できることを確認した。

# 30 実施例12

- (i) PCR増幅断片を鋳型とする場合の本発明の方法に使用するプライマーデザインについて検討した。まず、配列表の配列番号36~41記載の配列を有するプライマーを常法により合成した。各プライマーの構造について以下に示す。
- (i) R1-S1プライマー: 5 '末端から7塩基のスペーサー配列、17塩基のM13RV配列(またはRV配列)は、M13RVプライマー(宝酒造社製)のヌクレオチド配列をいう)及び20塩基の $\lambda$ DNA特異的PCR用センスプライマー配列;
- (i i) R1-A3プライマー: 5 '未端から7塩基のスペーサー配列、17塩基のM13RV配列及び20塩基の $\lambda$ DNA特異的PCR用アンチセンスプライマー配列:
- (i i i) R2-S1プライマー: 5 '末端から25塩 基のスペーサー配列、17塩基のM13RV配列及び2 0塩基のλDNA特異的PCR用センスプライマー配列:
- (iv) R2-A3プライマー:5'末端から25塩基 50 のスペーサー配列、17塩基のM13RV配列及び20

. .

60

塩基のλ DNA特異的PCR用アンチセンスプライマー 配列;

(v) R3-S1プライマー: 5 '末端から58塩基のスペーサー配列、17塩基のM13RV配列及び20塩基のλDNA特異的PCR用センスプライマー配列; (vi) R3-A3プライマー: 5 '末端から58塩基のスペーサー配列、17塩基のM13RV配列及び20塩基のλDNA特異的PCR用アンチセンスプライマー配列。

なお、M13RV 20merは、17塩基のM13 RV配列及び5'側に3塩基の計20塩基の配列を有する。従って、M13RV 20merを用いて本発明の方法を実施した場合、上記プライマーのスペーサー配列の長さは、それぞれ4塩基、22塩基、55塩基となる。さらに、対照として、上記プライマーのスペーサー配列のないプライマーも作成した。

上記プライマー対、例えば、R1-S1プライマー/R1-A3プライマーを用いると348bpの増幅断片が得られる。この増幅断片の両端7塩基がスペーサー部分であり、その内側にRV配列、さらに内側に入DNA 20の配列を含む。

同様に、R2-S1プライマー/R2-A3プライマーを用いると増幅断片の両端25塩基がスペーサー部分である384bpの増幅断片が得られ、R3-S1プライマー/R3-A3プライマーを用いると増幅断片の両端58塩基がスペーサー部分である450bpの増幅断片が得られる。一方、対照用プライマーを用いた増幅断片は、スペーサー部分を有さない。これらのPCR増幅断片を鋳型として以下の検討を行った。

本実施例においては、配列表の配列番号42及び43 記載の配列を有するM13RV-2N 17merプラ イマー、M13RV-2N 20merプライマーの2 種類を用いた。なお、該プライマーは、3'末端の2塩 基がリボヌクレオチドに置き換わったものを用いた。反 応は以下のように行った。即ち、前述のプライマー 2 0μΜ、約20ngの上記鋳型及び0.01%プロピレ ンジアミンの混合液 5 μ 1 を 9 8 °C 2 分間変性後、 5 5℃まで冷却した。その後、34mM トリシンバッフ ァー (pH8.7)、10mM 塩化カリウム、10m M 硫酸アンモニウム、0.01% BSA、1% D MSO、4mM 酢酸マグネシウム、0.5mM dN TP、1UのBcaBEST DNAポリメラーゼ、1 5UのRNaseHを添加し、最終反応容量を25μ1 にした。該反応液は、55℃で1時間保持した。反応終 了後、4℃に冷却し、0.5M EDTA溶液2.5 μ 1を添加して反応を停止し、該反応液3μ1を3% ヌ シーブ 3:1アガロース(宝酒造社製)ゲル電気泳動 に供した。その結果、M13RV-2N17merを用

いた場合は、スペーサー配列が25mer、7mer、 58mer、スペーサー配列なしの順に、M13RV-2N 20merを用いた場合は、スペーサー配列が2 2mer、4mer、55mer、スペーサー配列なし の順に増幅効率がよいことが確認できた。また、上記 (i)から(vi)のプライマーのM13RV配列をM 13M4配列に変更した場合でも、スペーサー配列と増 幅効率の関係は同じ傾向を示した。即ち、PCR増幅断 片のような直鎖DNA断片を鋳型とする場合、スペーサ 10 - 配列(部分)ができるように本発明の方法に用いるプ ライマーをデザインすることが増幅効率向上につながる ことを確認した。(2)反応温度を上げた場合の核酸配 列増幅方法について、GC含量の高い鋳型の増幅につい て検討した。まず、ジーンバンク(GenBank)登録番号、 AA7893280CDC2-related pro tein kinase PISSLRE遺伝子領域 307bp (GC含量:62.5%) について配列表の 配列番号44と45に記載のPCR増幅用プライマー を、またジーンバンク(GenBank)登録番号、AA706 0220Type II cytoskeltal 1 keratin遺伝子領域 284bp (GC含量: 61.3%) について配列表の配列番号46と47に記 載のPCR増幅用プライマーをそれぞれ作製した。これ らのプライマーを用いて、市販のDNA断片(リサーチ ジェネティック社製)を鋳型としてPCR増幅した。上 記プライマー対を用いることにより、得られたPCR増 幅断片は、両端にスペーサー配列及びM13RV配列を 有する。これを本発明の鋳型とした。

次に本実施例において使用するプライマーは、配列表 30 の配列番号 4 2 記載の配列を有するM 1 3 R V - 2 N 17merプライマーまたは配列表の配列番号43記載 の配列を有するM13RV-2N 20merプライマ ーを用いた。なお、該プライマーは、いずれも3'末端 の2塩基がリボヌクレオチドに置き換わったものを用い た。反応は以下のように行った。即ち前述のプライマー 100pmol、20ngの鋳型及び0.01%プロ ピレンジアミンの混合液 1 0 µ 1 を 9 8 ℃ 2 分間変性 後、55℃または、60℃まで冷却した。その後、34 mM トリシンバッファー(pH8.7)、10mM KC1、10mM 硫酸アンモニウム、0.01% B SA、1% DMSO、4mM 酢酸マグネシウム、 0. 5mM dNTP, 11UOBcaBEST DN Aポリメラーゼ、30UのRNaseH を添加して、 最終反応容量を50 µ 1 にした。該反応液を55 ℃また は60℃で1時間保持した。反応終了後、4℃に冷却 し、該反応液3μ1を3%アガロース電気泳動に供し た。その結果を以下の表1に示す。

62

表1

	,	遺伝子名及び増幅結果	
反応温度	使用プライマー	CDC2-related	Type II cytoskeltal
55°C	M13RV-2N 17mer	++	++
	M13RV-2N 20mer	++	++
60°C	M13RV-2N 17mer	+	+
	M13RV-2N 20mer	++++	++++

+~+++:増幅の程度を4段階で示す。

: 増幅はみられない。

表1に示したように、反応温度を高くすること(55 ℃から60℃)、さらに60℃で反応する場合、55℃ 反応時の至適プライマーよりTm値の高いプライマーを 使用することにより、GC含量の高い鋳型の場合でも効 率よく目的とする領域を増幅することができた。

(3) 反応温度が高い場合の核酸配列の増幅方法につい て増幅断片長と増幅産物の関係を検討した。まず、la mbda DNA (宝酒造社製) の800bp領域を増 幅できる配列表の配列番号48及び49記載の配列を有 配列番号50及び51記載の配列を有するプライマーを 常法により合成した。このプライマー対を用いて、λD NAを鋳型としてPCRを行い増幅断片を得た。さら に、実施例5(1)に記載のpUC19-911プラス ミドを鋳型とし、配列表の配列番号16~17記載の配 列を有するMF2(24)プライマー及びMR1(2 4) プライマー用いて増幅した約1.1kbpの増幅断 片も調製した。上記プライマー対を用いることにより、 得られたPCR増幅断片は、両端にスペーサー配列及び 鋳型とした。

次に本実施例において使用するプライマーは、配列表 の配列番号42記載の配列を有するM13RV-2N 17merプライマーまたは配列表の配列番号43記載 の配列を有するM13RV-2N 20merプライマ ーを用いた。なお、該プライマーは、いずれも3'末端 \*

\*の2塩基がリボヌクレオチドに置き換わったものを用い た。さらに、約1kbp領域の増幅に関しては、配列表 の配列番号55記載の配列を有するM13M4-3N 20merプライマーと配列表の配列番号43記載のM 13RV-3N 20merプライマーの組み合わせ及 び配列表の配列番号56~57記載の配列を有するM1 3M4-3N 24merプライマー及びM13RV-3N 24merプライマーの組み合わせで行った。な お、該プライマーは、いずれも3'末端の3塩基がリボ するプライマーと400bp領域を増幅できる配列表の 20 ヌクレオチドに置き換わったものを用いた。反応は以下 のように行った。即ち、前述のプライマー 100 pm o 1、約20ngの鋳型及び0.01%プロピレンジア ミンの混合液10μ1を98℃ 2分間変性後、55℃ または60℃まで冷却した。その後、34mM トリシ ンバッファー (pH8.7)、10mM 塩化カリウ ム、10mM硫酸アンモニウム、0.01% BSA、 1% DMSO、4mM 酢酸マグネシウム、0.5m M dNTP、11UのBcaBEST DNAポリメ ラーゼ、30UのRNaseHを添加し、最終反応容量 M13RVあるいはM4配列を有する。これを本発明の 30 を $50\mu$ 1にした。該反応液を55℃または60℃で1時間保持した。反応終了後、4℃に冷却し、0.5M EDTA溶液5μ1を添加して反応を停止し、該反応液 3 μ 1 を 3% ヌシーブ 3:1 アガロース (宝酒造社 製)ゲル電気泳動に供した。その結果を表2及び表3に 示す。

表 2

	4	増幅鎖長及び結果	
反応温度	使用プライマー	400bp	800bp
55℃	M13RV-2N 17mer	++	++
	113RV-2N 20mer	++	++
60°C	M13RV-2N 17mer	+	+
	M13RV-2N 20mer	++++	++++

+~++++:増幅の程度を4段階で示す。

増幅はみられない。

表2に示したように、増幅に使用するプライマーの長 さを17merから20merにし、さらに反応温度を 55℃から60℃に高くすることにより、400bp及

び800bpの増幅領域において増幅断片を効率よく得 ることができた。

64

表3

<b> 反応温度</b>	使用プライマー	増幅鎖長及び結果 1034bp
55°C	M13RV-3N 20mer & M13M4-3N 20mer	++
	M13RV-3N 24mer & M13M4-3N 24mer	++
65℃	M13RV-3N 20mer & M13M4-3N 20mer	+
	M13RV-3N 24mer & M13M4-3N 24mer	++++

+~++++:増幅の程度を4段階で示す。

一 : 増幅はみられない。

さらに、表3に示したように増幅に使用するプライマーの長さを20merm から24mer にし、さらに反応温度を55  $\mathbb{C}$ から65  $\mathbb{C}$ に高くすることにより、約1k bp の増幅領域において増幅断片を効率よく得ることができた。また、実施例10 に示したような長鎖DNA 断片の増幅においても、使用するプライマーを長くし、反応温度を上げることにより上記と同様の結果が得られ、約2k b p 以上の増幅領域の場合でも増幅効率が向上することが確認できた。

### 実施例13

(1)本発明の方法についてBcaBEST DNAボリメラーゼ以外の耐熱性DNAボリメラーゼを使用した場合について検討した。耐熱性DNAボリメラーゼとしてBst DNAボリメラーゼ(ニューイングランドバイオラボ社製)を使用した。まず、配列表の配列番号52及び53記載の配列を有する5、IDプライマー及び3、IDプライマーを常法により合成した。とのプライマー対を用いて、市販のcyclin A遺伝子のDNA断片(リサーチジェネティック社製)を鋳型としてPCRを行い、約300bpの増幅断片を得た。上記プライマー対を用いることにより、得られたPCR増幅断片は、両端にM13RV配列を有する。これを本発明の鋳型とした。

次に本実施例において使用するプライマーは、配列表 の配列番号42記載の配列を有するM13RV-2N 17merプライマーを用いた。なお、該プライマー は、3'末端の2塩基がリボヌクレオチドに置き換わっ たものを用いた。反応は以下のように行った。即ち、前 述のプライマー 20μM、約20ngの上記鋳型及び 0. 01%プロピレンジアミンの混合液10μ1を98 ○ 2 分間変性後、55 ℃まで冷却した。その後、34 mM トリシンバッファー (pH8.7)、10mM 塩化カリウム、10mM 硫酸アンモニウム、0.01 % BSA、1% DMSO、4mM 酢酸マグネシウ ム、0.5mM dNTP、4U、8U、12U及び1 6UのBst DNAポリメラーゼ、30UのRNas e Hを添加し、最終反応容量を50μ1にした。また、 対照として、11UのBcaBEST DNAポリメラ ーゼを使用する以外は上記反応液組成と同じものを調製 した。該反応液は、55℃で1時間保持した。反応終了 50

後、4℃に冷却し、0.5M EDTA溶液5μ1を添加して反応を停止し、該反応液3μ1を3%ヌシーブ3:1アガロース(宝酒造社製)ゲル電気泳動に供した。その結果、いずれのユニット数のBst DNAポリメラーゼを使用した場合でも目的の増幅断片を得ることができた。従って、本発明の方法において、耐熱性DNAポリメラーゼが好適に使用できることを確認した。(2)本発明の方法について常温性DNAポリメラーゼを使用した場合について検討した。常温性DNAポリメラーゼを使用した場合について検討した。常温性DNAポリメスのラーゼとして5'→3'エキソ活性(-)クレノウ断片(宝酒造社製)を使用した。本発明の方法に用いる鋳型DNAは、上記(1)で調製したものを使用した。

次に本実施例において使用するプライマーは、配列表 の配列番号54記載の配列を有するM13RV-2N 16merプライマーを用いた。なお、該プライマー は、3'末端の2塩基がリボヌクレオチドに置き換わっ たものを用いた。反応は以下のように行った。即ち、前 述のプライマー 20μΜ、約20ngの上記鋳型及び 0. 01%プロピレンジアミンの混合液10μ1を98 30 ℃ 2分間変性後、40℃まで冷却した。その後、34 mM トリシンバッファー (pH8.7)、10mM 塩化カリムウ、10mM 硫酸アンモニウム、0.01 % BSA、1% DMSO、4mM 酢酸マグネシウ ム、O. 5mM dNTP、OU、2U、4U、6U及 び8Uのクレノウ断片、30UのRNaseHを添加 し、最終反応容量を50μ1にした。該反応液は、40 ℃で1時間保持した。反応終了後、4℃に冷却し、0. 5M EDTA溶液 5 μ 1 を添加して反応を停止し、該 反応液 3 μ 1 を 3 % ヌシーブ 3:1 アガロース (宝 酒造社製)ゲル電気泳動に供した。その結果、クレノウ 断片が存在しない場合を除いて、いずれのユニット数の 場合でも目的の増幅断片を得ることができた。従って、 本発明の方法において、常温性DNAポリメラーゼが好 適に使用できることを確認した。

### 実施例14

本発明の方法に用いるキメラオリゴヌクレオチドプライマーについて検討した。鋳型DNA及びプライマー合成は、実施例1(1)記載の方法に従った。本実施例に使用されたプライマーの詳細な構造を以下に示す:

プライマー対1:配列表の配列番号2および3に示さ

れる塩基配列を有し、その全体がすべてデオキシリボヌ クレオチドで構築されたプライマーの組み合わせ。

プライマー対2:配列表の配列番号59および60に 示される塩基配列を有し、それぞれの3'末端から6、 7個めのデオキシリボヌクレオチドがリボヌクレオチド に置換されたプライマーの組み合わせ。

プライマー対3:配列表の配列番号61および62に 示される塩基配列を有し、それぞれの3′末端から5、 6個めのデオキシリボヌクレオチドがリボヌクレオチド に置換されたプライマーの組み合わせ。

プライマー対4:配列表の配列番号63および64に 示される塩基配列を有し、それぞれの3′末端から4、 5個めのデオキシリボヌクレオチドがリボヌクレオチド に置換されたプライマーの組み合わせ。

プライマー対5:配列表の配列番号65および66に 示される塩基配列を有し、それぞれの3'末端から3、 4個めのデオキシリボヌクレオチドがリボヌクレオチド に置換されたプライマーの組み合わせ。

プライマー対6:配列表の配列番号67および68に 示される塩基配列を有し、それぞれの3′末端から2、 3個めのデオキシリボヌクレオチドがリボヌクレオチド に置換されたプライマーの組み合わせ。

プライマー対7:配列表の配列番号2および3に示さ れる塩基配列を有し、それぞれの3、末端から1、2個 めのデオキシリボヌクレオチドがリボヌクレオチドに置 換されたプライマーの組み合わせ。

プライマー対8:配列表の配列番号67および68に 示される塩基配列を有し、それぞれの3′末端から2、 3個めのデオキシリボヌクレオチドがリボヌクレオチド に置換され、かつ3′末端から3個めのリボヌクレオチ\*30

\*ドの5'側リン酸結合がホスホロチオエート結合に置換 されたプライマーの組み合わせ。

増幅条件及び検出方法については、実施例1(2)及 び(3)記載の方法に準じて行った。その結果、プライ マー対2~8のいずれにおいても目的の長さの増幅断片 を確認することができた。また、プライマー対2~7に ついては、3 '末端のデオキシリボヌクレオチドの数が 減少するに従って増幅産物量が多くなり、特に3'末端 にデオキシリボヌクレオチドがないプライマー対7にお 10 いて最も増幅産物量が多くなることを確認した。一方、 プライマー対1については、増幅断片は確認できなかっ た。さらに、プライマー対6と8のいずれにおいても目 的とする増幅断片が確認できたことから、プライマー中 に存在するリボヌクレオチドが修飾リボヌクレオチドあ るいは未修飾リボヌクレオチドのいずれであっても本発 明の方法に好適に使用できることを確認した。

#### 産業上の利用の可能性

本発明により、キメラオリゴヌクレオチドプライマー の存在下にDNA合成反応を行うことを特徴とする簡便 20 で、効率の良い核酸配列の増幅方法が提供される。ま た、本発明により、大量のDNA増幅断片を供給する方 法が提供される。また、本発明の核酸配列の増幅方法 は、他の核酸増幅方法と組み合わせて使用することによ り、効率的な核酸配列の増幅方法が提供される。また、 本発明によりウイルス、細菌、カビ、酵母などの微生物 等の検出、定量のための核酸配列の検出方法が提供さ れ、本発明の方法で得られたDNA増幅断片をリアルタ イムで検出する方法が提供される。さらに本発明により 遺伝子の大規模シークエンシング方法が提供される。

### 配列表フリーテキスト

SEQ ID NO:1: Synthetic DNA corresponding to a portion of human transferrin receptor-encoding sequence used as a template.

SEQ ID NO:2: Designed oligonucleotide primer to amplify a

portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:3: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:4: Designed oligonucleotide used as a probe for detecting an amplified portion of human transferrin receptor encoding sequence.

SEQ ID NO:5: Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 upper(2) NN to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:6: Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 lower NN to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:7: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:8: Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 lower 542 to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:9: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:10: Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 upper 150 to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:11: Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 upper 249 to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ 1D NO:12: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:13: Designed oligonucleotide primar to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:14: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:15: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:16: Designed oligonucleotide primer designated as

MF2N3(24) to amplify a portion of plasmid pUC19-249 or plasmid pUC19-911.

SEQ ID NO:17: Designed oligonucleotide primer designated as MRIN3(24) to amplify a portion of plasmid pUC19-249 or plasmid pUC19-911.

SEQ ID NO:18: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:19: Designed oligonucleotide primer designated as MR1N3 to amplify a portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:20: Synthetic RNA used as a probe for detecting an amplified portion of plasmid pUC19.

SEQ ID NO:21: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin 1-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157.

SEQ ID NO:22: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin 1-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157.

SEQ ID NO:23: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin 2-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157.

SEQ ID NO:24: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin 2-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157.

SEQ ID NO:25: Designed oligonucleotide primer designated as MCR-F to amplify a long DNA fragment.

SEQ ID NO:26: Designed oligonucleotide primer designated as MCR-R to amplify a long DNA fragment.

SEQ ID NO:27: Designed oligonucleotide primer designated as MF2N3(24) to amplify a long DNA fragment.

SEQ ID NO:28: Designed oligonucleotide primer designated as MRIN3(24) to amplify a long DNA fragment.

71

SEQ ID NO:29: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:30: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:31: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:32: Designed alignmucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:33: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:34: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:35: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:36: Designed oligonucleotide primer designated as R1-S1 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:37: Designed oligonucleotide primer designated as RI-A3 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:38: Designed oligonucleotide primer designated as R2-S1 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:39: Designed oligonucleotide primer designated as R2-A3 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:40: Designed oligonucleotide primer designated as R3-S1 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:41: Designed oligonucleotide primer designated as R3-A3 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:42: Designed oligonucleotide primer designated as M13RV-2N 17mer.

SEQ ID NO:43: Designed oligonucleotide primer designated as

M13RV-2N 20mer.

SEQ ID NO:44: Besigned oligonucleotide primer to amplify a portion of CDC2-related protein kinase PISSLRE gene.

SEQ ID NO:45: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of CDC2-related protein kinase PISSLRE gene.

SEQ ID NO:46: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of Type II cytoskeltal 11 keratin gene.

SEQ ID NO:47: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of Type II cytoskeltal 11 keratin gene.

SEQ ID NO:48: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:49: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:50: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:51: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA.

SEQ ID NO:52: Designed oligonucleotide primer designated as 5'ID to amplify a portion of cyclin A DNA.

SEQ ID NO:53: Designed oligonucleotide primer designated as 3'ID to amplify a portion of cyclin A DNA.

SEQ ID NO:54: Designed oligonucleotide primer designated as M13RV-2N 16mer.

SEQ IB NO:55: Designed oligonucleotide primer designated as M13M4-3N 16mer.

SEQ ID NO:56: Designed oligonucleotide primer designated as M13M4-3N 24mer.

SEQ 1D NO:57: Besigned oligonucleotide primer designated as M13RV-3N 24mer.

SEQ ID NO:58: Designed oligonucleotide primer designated as M13M4 17mer.

SEQ ID NO:59: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:60: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:61: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:62: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:63: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:64: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:65: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:66: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor—encoding sequence.

SEQ ID NO:67: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQ ID NO:68: Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence.

SEQUENCE LISTING

<110> Takara Shuzo Co., Ltd.

<120> A method for amplification of nucleotide sequence

<130> 661724

<150> JP 11-076966

<151> 1999-03-19

<150> JP 11-370035

<151> 1999-12-27

<160> 68

<210> 1

⟨211⟩ 99

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA corresponding to a portion of human transferrin receptor—encoding sequence used as a template

<400> 1

ggacagcaac tgggccagca aagttgagaa actcacttta gagaattctg ctttcccttt 60 ccttgcatat tctgagcagt ttctttctgt ttttgcgag 99

79

<210> 2

₹211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 2

cagcaactgg gccagcaaag tt

22

⟨210⟩ 3

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human
transferrin receptor encoding sequence

<400> 3

gcaaaaacag aaagaaactg ct

22

<210> 4

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<223> Designed oligonucleotide used as a probe for detecting an amplified portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 4

<220>

tgctttccct ttccttgcat attctg

26

⟨210⟩ 5

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

 $\mbox{\ensuremath{\mbox{\ensuremath}\ensuremath{\ensuremath{\mbox{\ensuremath{\mbox{\ensuremath{\ensuremath}\ensuremath{\ensuremath}\ensuremat$ 

<400> 5

attgcttaat cagtgaggca cctat

25

<210> 6

<211> 25

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

 $\!<\!223\!>$  Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 lower NN to amplify a portion of plasmid pUC19

<400> 6

gataacactg cggccaactt acttc

25

84

<210> 7

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid

pUC19

<400> 7

actggcgaac tacttactct agctt

25

<210> 8

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨400⟩ 8

agtcaccagaa aagcatctta cggat

25

<210> 9

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{<223>}}$  Designed eligonucleotide primer to amplify  ${\bf a}$  portion of plasmid pUC19

<400> 9

gctcatgaga caataaccct gataa

25

86

<210> 10

⟨211⟩ 25

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

 $\!<\!223\!>$  Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 upper 150 to amplify a portion of plasmid pUC19

<400> 10

ggtgtcacgc tcgtcgtttg gtatg

25

(210) 11

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as pUC19 upper 249 to amplify a portion of plasmid pUC19

<400> 11

cgcctccatc cagtctatta attgt

25

88

⟨210⟩ 12

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 12

ctgattgaga ggattcctga gt

22

<210> 13

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

(220)

<223> Besigned oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 13

tagggagaga ggaagtgata ct

22

<210> 14

89

(211) 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human
transferrin receptor-encoding sequence

<400> 14

caacttcaag gtttctgcca gc

22

<210> 15

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed eligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 15

aatagtccaa gtagctagag c

21

<210> 16

(211) 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as MF2N3(24) to amplify

a portion of plasmid pUC19-249 or plasmid pUC19-911

<400> 16 ⋅

gctgcaaggc gattaagttg ggta

24

92

<210> 17

(211) 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

(220)

<400> 17

ctttatgctt ccggctcgta tgtt

24

<210> 18

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of plasmid pUC19

<400> 18

ggatgtgctg caaggcgatt aagttgggta

30

93

(210) 19

⟨211⟩ 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 19

tttacacttt atgcttccgg ctcgtatgtt

30

<210> 20

<211> 30

(212) RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic RNA used as a probe for detecting an amplified portion of plasmid pUC19

<400> 20

ugaucccca uguugugcaa aaaagcgguu

30

<210> 21

(211) 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin
1-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157

<400> 21

agtteatgtg gtggcgaa

18

96

<210> 22

(211) 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

(220)

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin 1-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157

<400> 22

gactetteca tetgeca

17

<210> 23

⟨211⟩ 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin
2-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157

<400> 23

ttcggtatcc tattcccg

18

98

⟨210⟩ 24

⟨211⟩ 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed eligonucleotide primer to amplify a portion of vero toxin 2-encoding sequence from hemorrhagic Escherichia coli 0-157

(400) 24

tctctggtca ttgtatta

18

<210> 25

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨400⟩ 25

ccattcaggc tgcgcaactg tt

22

<210> 26

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\mbox{\ensuremath{\mbox{$<$223$}}}$  Designed oligonucleotide primer designated as MCR-R to amplify a long DNA fragment

<400> 26

tggcacgaca ggtttcccga ct

22

<210> 27

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\!<\!223\!>$  Designed oligonucleotide primer designated as MF2N3(24) to amplify a long DNA fragment

<400> 27

gctgcaaggc gattaagttg ggta

24

⟨210⟩ 28

(211) 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer designated as MRIN3(24) to amplify

(51) 特許3433929 101 102 a long DNA fragment **<400> 28** ctttatgctt ccggctcgta tgtt 24 <210> 29 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA <400> 29 aacaacaaga aactggtttc 20 ⟨210⟩ 30 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 30

gcaatgcatg acgactgggg

20

103

⟨210⟩ 31

(211) 17

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 31

gttttcccag tcacgac

17

<210> 32

(211) 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨400⟩ 32

caggaaacag ctatgac

17

<210> 33

<211> 20

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

<400> 33

gtacggtcat catctgacac

20

106

<210> 34

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 34

gcaatcggca tgttaaacgc

20

<210> 35

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

⟨400⟩ 35

107 cgccatcctg ggaagactcc

20

108

<210> 36

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer designated as R1-S1 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 36

tttcacacag gaaacagcta tgacaacaac aagaaactgg tttc

44

<210> 37

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer designated as R1-A3 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 37

tttcacacag gaaacagcta tgacgcaatg catgacgact gggg

44

<210> 38

<211> 62

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as R2-S1 to amplify a
portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 38

attgtgagcg gataacaatt tcacacagga aacagctatg acaacaacaa gaaactggtt 60 tc 62

<210> 39

⟨211⟩ 62

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer designated as R2-A3 to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 39

attgtgagcg gataacaatt tcacacagga aacagctatg acgcaatgca tgacgactgg 60 gg 62

<210> 40

<211> 95

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(56)	特許3433				
111 112 (223) Designed oligonucleotide primer designated as R3-S1 to amplify					
portion of bacteriophage lambda DNA	a.				
<400> 40					
cactitatge tteeggeteg tatgitgigi ggaattgiga geggataaca attteacaca	60				
ggaaacagct atgacaacaa caagaaactg gtttc	95				
⟨210⟩ 41					
<211> 95					
<212> DNA					
<213> Artificial Sequence					
<220>					
<pre>&lt;223&gt; Designed oligonucleotide primer designated as R3-A3 to amplify a</pre>					
portion of bacteriophage lambda DNA					
<400> 41					
cacttratge treeggeteg tatgttgtgt ggaartgtga geggataaca atttcacaca	60				
ggaaacagct atgacgcaat gcatgacgac tgggg	95				
<210> 42					
<211> 17					
<212> DNA					

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{<223>}}$  Designed oligonucleotide primer designated as M13RV-2N 17mer

<400> 42

(57) 特許3433929 113 114 caggaaacag ctatgac 17 <210> 43 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>  $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer designated as M13RV-2N 20mer <400> 43 20 acacaggaaa cagctatgac <210> 44 <211> 70 <212> DNA (213) Artificial Sequence <220> <223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of CDC2related protein kinase PISSLRE gene <400> 44

gagttcgtgt ccgtacaact atttcacaca ggaaacagct atgacccaac aagagcctat 60 70 agcttcgctc

(210) 45

(211) 44

<212> DNA

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of CDC2-related protein kinase PISSLRE gene

<400> 45

tegaaateag eeacagegee attteacaea ggaaacaget atgaceeget gtetttgagt 60 tgtggtg 67

<210> 46

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonuclectide primer to amplify a portion of Type II cytoskeltal 11 keratin gene

<400> 46

gagttegtgt eegtacaact attteacaca ggaaacaget atgaegetat tetgacatea 60 ettteeagac 70

<210> 47

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

118

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of Type II cytoskeltal 11 keratin gene

⟨400⟩ 47

tcgaaatcag ccacagegcc atttcacaca ggaaacagct atgacgaatt ccactggtgg 60 cagtag 66

⟨210⟩ 48

<211> 62

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 48

attgtgagcg gataacaatt tcacacagga aacagctatg acgtacggtc atcatctgac 60 ac 62

<210> 49

<211> 62

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

(220)

 $\langle 223 \rangle$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

49	<b>&lt;400&gt;</b>

attgtgagcg gataacaatt tcacacagga aacagctatg acatgcgccg cctgaaccac 60 ca 62

<210> 50

<211> 62

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

<400> 50

attgtgagcg gataacaatt teacacagga aacagctatg acctgetetg cegetteacg 60 ca 62

⟨210⟩ 51

<211> 62

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of bacteriophage lambda DNA

**<400> 51** 

attgtgagcg gataacaatt tcacacagga aacagctatg acgcaatcgg catgttaaac 60 gg 62

121

⟨210⟩ 52

(211) 70

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as 5'ID to amplify a portion of cyclin A DNA

<400> 52

tegaaateag eeacagegee attteacaca ggaaacaget atgacatgtt ttgggagaa 60 ttaagtetga 70

<210> 53

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\mbox{\em 223}\mbox{\em Designed oligonucleotide primer designated as 3'ID to amplify a portion of cyclin A DNA$ 

<400> 53

gagttegtge egtacaacta ttteacacag gaaacageta tgaettacag atttagtgte 60 tetggtggg 69

<210> 54

<211> 16

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as M13RV-2N 16mer

⟨400⟩ 54

aggaaacagc tatgac

16

124

⟨210⟩ 55

⟨211⟩ 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as M13M4-3N 16mer

<400> 55

agggttttcc cagtcacgac

20

<210> 56

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as M13M4-3N 24mer

<400> 56

125 cgccagggtt ttcccagtca cgac

24

126

<210> 57

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{C223}}\xspace$  Designed oligonucleotide primer designated as M13RV-3N 24mer

<400> 57

tttcacacag gaaacagcta tgac

24

<210> 58

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer designated as M13M4

**<400> 58** 

gttttcccag tcacgac

17

<210> 59

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{\langle 223\rangle}}$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 59

cagcaactgg gccagcaaag ttgagaa

27

128

<210> 60

⟨211⟩ 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 60

gcaaaaacag aaagaaactg ctcagaa

27

⟨210⟩ 61

(211) 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

 $\ensuremath{\texttt{\langle 223\rangle}}$  Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 61

(65) 特許3433929 129 130 cagcaactgg gccagcaaag ttgaga 26 <210> 62 <211> 26 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence <400> 62 gcaaaaacag aaagaaactg ctcaga 26 <210> 63 <211> 25 (212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 63

<210> 64 <211> 25 <212> DNA

cagcaactgg gccagcaaag ttgag

131 (213) Artificial Sequence

132

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 64

gcaaaaacag aaagaaactg ctcag

25

⟨210⟩ 65

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 65

cagcaactgg gccagcaaag ttga

24

<210> 66

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

(220)

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 66

gcaaaaacag aaagaaactg ctca

24

134

<210> 67

⟨211⟩ 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Designed oligonucleotide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

**<400> 67** 

cagcaactgg gccagcaaag ttg

23

⟨210⟩ 68

(211) 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

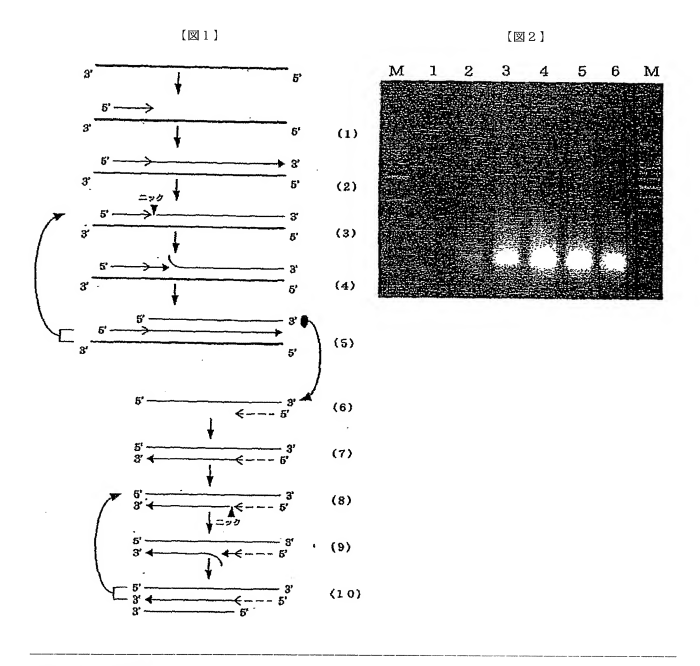
<220>

<223> Designed oligonucleatide primer to amplify a portion of human transferrin receptor-encoding sequence

<400> 68

gcaaaaacag aaagaaactg ctc

23



## フロントページの続き

くっつつ マシロローかん	木 吹三	75 HH -i	144 (
(72)発明者	上森 隆司	(72)発明者	椹木 治久
	滋賀県大津市大江3丁目1-16 シャル		滋賀県大津市野郷原1-14-3 瀬田寮
	マンコーポ第2瀬田709号		301
(72)発明者	佐藤 好美	(72)発明者	萩屋 道雄
	滋賀県栗太郡栗東町綣3丁目8番23-		滋賀県大津市陽明町3-4
	1010号	(72)発明者	浅田 起代蔵
(72)発明者	森山 麻里子		滋賀県甲賀郡甲南町希望ケ丘3-20-9
	滋賀県大津市野郷原1-4-3 シャロ	(72)発明者	加藤 郁之進
	ム瀬田西31 <del>1号</del>		京都府宇治市南陵町1-1-150

(56)参考文献 特開 平5-70477 (JP, A)

特開 平5-130869 (JP, A)

特開 平8-268(JP, A)

特開 平5-292967 (JP, A)

特表 平10-511267 (JP, A)

(58)調査した分野(Int.Cl.<sup>7</sup>, DB名)

C12N 15/00 - 15/90

BIOSIS/WPI (DIALOG)